

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

«БЕЛГОРОДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ

ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»

(Н И У « Б е л Г У »)

МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ

КАФЕДРА УПРАВЛЕНИЯ И ЭКОНОМИКИ ФАРМАЦИИ

И.В. Спичак., Т.Н. Бабанина, Л.А. Лапина

**ИНФОРМАЦИОННЫЕ
МАТЕРИАЛЫ**

**ПО ВОПРОСАМ, СВЯЗАННЫМ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ
СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ДРУГИХ ПРЕПАРАТОВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ**

**для самостоятельной подготовки студентов медицинского института по
дисциплине «Управление и экономика фармации»**

Белгород – 2016

ББК 52.82

С 72

Печатается по решению Редакционно-издательского совета Белгородского государственного университета (сентябрь, 2016).

Спичак, И.В. Информационные материалы по вопросам, связанным с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и других препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету : для самостоятельной подготовки студентов медицинского института по дисциплине «Управление и экономика фармации» / **И.В. Спичак, Т.Н. Бабанина, Л.А. Лапшина.** – Белгород: НИУ «БелГУ». **2016. – 138 с.**

Авторы:	Спичак И.В.	– доктор фармацевтических наук, профессор, заведующая кафедрой управления и экономики фармации
	Бабанина Т.Н..	– ассистент кафедры управления и экономики фармации
	Лапшина Л.А.	– ассистент кафедры управления и экономики фармации

Рецензенты:

Овод А.И.	– доктор фармацевтических наук, профессор кафедры управления и экономики фармации КГМУ
-----------	--

Информационные материалы составлены для студентов фармацевтического факультета. Посвящены основным вопросам регламентирующим использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинских целях, условия, порядок и особенности их назначения и выписывания при всех законодательно установленных видах оказания медицинской помощи, правила допуска лиц к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, перевозку наркотических средств и психотропных веществ, хранение, отпуск, порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных, списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов и уничтожение пустых ампул.

© Спичак И.В., Бабанина Т.Н., Лапшина Л.А., 2016

СОДЕРЖАНИЕ

1.Нормативно-правовая база, регламентирующая предметно-количественный учет лекарственных средств	10
2.Наименование лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету	11
3.Наркотические и психотропные лекарственные препараты для медицинского применения, разрешенные в РФ.....	19
4.Назначение лекарственных препаратов для медицинского применения	21
5.Нормативно-правовая база, регламентирующая назначение лекарственных препаратов для медицинского применения.....	21
6.Порядок назначения лекарственных препаратов. Общие положения.....	22
7.Случаи назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов.....	23
8,Кто имеет право назначать наркотические и психотропные лекарственные препараты.....	23
9.Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях.....	24
10.Назначение лекарственных препаратов при оказании первичной медико-санитарной и паллиативной медицинской помощи.....	27
11.Назначение лекарственных препаратов при оказании скорой медицинской помощи.....	27
12.Назначение лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение или со скидкой, в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи.....	27
13.Выписывание лекарственных препаратов для медицинского применения.....	28
14.Рецептурные бланки и их предназначение.....	29
15.Общие положения.....	31
16.Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107/у- НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество».....	33
17.Порядок оформления рецептурных бланков на лекарственные препараты.....	36
18.Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88.....	37
19.Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107-1/у.....	39
20.Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л).....	40
21.Особенности назначения препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV.....	42
22.Случаи, при которых запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты.....	43
23.Предельно допустимое количество отдельных наркотических и	

психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт.....	43
24.Рекомендованное количество отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт.....	46
25.Особенности и запрещения в деятельности медицинских и фармацевтических организаций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.....	47
26.Правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.....	51
27.Правила допуска к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ	55
28.Приобретение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров.....	61
29.Перевозка наркотических средств и психотропных веществ.....	62
30.Хранение наркотических средств и психотропных веществ.....	67
31.Специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в РФ в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами	73
32.Места и сроки хранения документации, используемой в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ.....	76
33.Распределение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для медицинского применения.....	81
34.Реализация наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для медицинского применения.....	84
35.Отпуск наркотических средств и психотропных веществ.....	85
36.Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам.....	88
37.Особенности отпуска лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств и психотропных веществ.....	91
38.Порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ для обеспечения лечебного процесса в медицинских организациях.....	96
39.Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, входящих в Списки II и III Перечня, наркотических и психотропных лекарственных препаратов, сданных родственникам умерших больных и пустых ампул.....	99
40.Списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов....	100
41.Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных.....	106
42.Уничтожение пустых ампул.....	107

Приложения	109
Приложение № 1.	
Образцы заполненных рецептурных бланков формы 107/у- НП и формы 148-1/у-06 (л).....	110
Приложение № 2.	
Образец заполненного рецептурного бланка формы 148-1/у-88.....	112
Приложение № 3.	
Образец журнала регистрации и учета в медицинских организациях, формы № 107/у- ПН«Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество».....	113
Приложение № 4.	
Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков формы № 148-1/у-88 и № 148-1/у-04(л).....	114
Приложение № 5.	
Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков формы № 107-1/у.....	115
Приложение № 6.	
Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681.....	116
Приложение № 7.	
Специальный рецептурный бланк формы № 107/у- НП на наркотическое средство или психотропное вещество (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 385н).....	118
Приложение № 8.	
Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н).....	119
Приложение № 9.	
Рецептурный бланк формы № 107-1/у (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н).....	120
Приложение № 10.	
Рецептурный бланк формы № 148-1/у-04 (л) (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н).....	121
Приложение № 11.	
Рецептурный бланк формы № 148-1/у-06 (л) (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н).....	122
Приложение № 12	
Акт об уничтожении рецептов для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения.....	123
Приложение № 13.	
Акт об уничтожении рецептов для получения лекарственных средств,	

подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения.....	124
Приложение № 14.	
Акт об уничтожении требований-накладных для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения.....	125
Приложение № 15.	
Акт об уничтожении требований- накладных для получения иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, по истечении сроков их хранения.....	126
Приложение № 16.	
Примерная форма договора на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения.....	127
Приложение № 17.	
Акт приема-передачи наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным,.....	129
Приложение № 18.	
Акт уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным.....	130
Приложение № 19.	
Акт на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения.....	131
Приложение № 20.	
Дополнительное соглашение к трудовому договору	132
Приложение №21.	
Сигнатура.....	134
Приложение № 22.	
Требование-накладная (форма 0504204).....	135
Приложение № 23.	
Акт о списании бланков строгой отчетности (форма 0504816).....	136
Приложение № 24.	
Акт о результатах инвентаризации (форма 0504835).....	137
Дополнительные источники информации	138

Цель настоящих информационных материалов – на основе принимаемых органами законодательной и исполнительной власти мер, направленных на упрощение процедуры назначения и выписывания наркотических и психотропных лекарственных препаратов, помочь фармацевтическим работникам преодолеть искусственно созданную опиофобию и угрозу уголовной ответственности за неправильно выписанный рецепт.

Довести до фармацевтических работников, задействованных в работе с обезболивающими препаратами, нормативно-правовые акты, регламентирующие использование наркотических и психотропных лекарственных препаратов в медицинских целях, условия, порядок и особенности их назначения и выписывания рецептов при всех законодательно установленных видах оказания медицинской помощи.

В материалах подробно изложен порядок назначения обезболивающих препаратов и выписывания рецептов в амбулаторных, стационарных условиях и при посещении пациентов на дому, требования к оформлению действующих форм рецептурных бланков, приведены образцы их заполнения.

ВВЕДЕНИЕ

Проблема доступности обезболивающих препаратов – общемировая проблема. В докладе глобальной комиссии по наркополитике «Боль которую можно было бы избежать: всемирный кризис здравоохранения, спровоцированный наркоконтролем» опубликованном в сентябре 2015 г. приводится глобальный анализ ситуации с доступностью обезболивающих препаратов и отмечается, что 5,5 млрд. человек – более 75% населения земли – имеют очень ограниченный доступ к опиоидным анальгетикам. В 2014 г. сильные опиоиды были практически недоступны более чем в 150 странах мира. По мнению авторов доклада сложившаяся ситуация с доступностью обезболивающих препаратов следствие того, что правительства стран и ООН ставят во главу угла профилактику утечки наркотических средств на нелегальный рынок, не уделяя должного внимания медицинскому использованию таких средств. В числе причин, влияющих на доступность обезболивающих препаратов указывается слабое знание об этих лекарственных препаратах у врачей и чиновников, разрабатывающих нормативные акты, чрезмерные наказания за возможные ошибки при выписывании рецептов, несоразмерные требования к хранению наркотических лекарственных средств. В РФ оборот наркотических средств и психотропных веществ регламентируется 5 ключевыми федеральными законами, 31 постановлением Правительства РФ и более чем 40 приказами федеральных органов исполнительной власти. Такое количество нормативных актов, негативно влияет на доступность обезболивающих препаратов. В последние три года в РФ в сфере легального оборота обезболивающих препаратов приняты меры, направленные на совершенствование мер контроля и улучшение обеспечения населения

обезболивающими лекарственными препаратами, снятие излишних административных барьеров при назначении и выписывании наркотических анальгетиков, а также развитие системы паллиативной медицинской помощи. Внесены существенные изменения в нормативно правовые акты всех уровней.

В соответствии с полномочиями Минздрава России в последние два года подготовлены и приняты важные изменения в нормативных актах, регламентирующих деятельность в сфере легального оборота наркотических средств и психотропных веществ.

Отметим следующие меры:

Федеральным законом от 30 декабря 2012 года № 305-ФЗ:

- исключена норма государственной монополии на обращение психотропных веществ, включенных в Список III
- уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II, может осуществляться входящими в муниципальную систему здравоохранения муниципальными унитарными предприятиями и муниципальными учреждениями.

Федеральным законом от 31 декабря 2014 года № 501-ФЗ:

- введен дополнительный принцип государственной политики – доступность наркотических средств гражданам, которым они необходимы в медицинских целях
- конкретизированы понятия «реализация наркотических средств» и «отпуск наркотических средств, психотропных веществ»
- предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов медицинскими организациями. При этом Перечень медицинских организаций и их обособленных подразделений, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных местностях и Перечень наркотических и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых физическим лицам может осуществляться указанными медицинскими организациями, устанавливаются органами исполнительной власти субъектов РФ– введен запрет на требование возврата первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов для дальнейшего продолжения лечения
- увеличен срок действия специального рецептурного бланка на наркотические средства с 5 до 15 дней
- снижен срок хранения специальных журналов регистрации с 10 до 5 лет.

Постановлением Правительства РФ от 06.08.15 г. № 807 внесены изменения в постановления Правительства РФ:

- от 4 ноября 2006 г. N 644 "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных

веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ"

- от 12 июня 2008 г. N 449 "О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов"

- от 31 декабря 2009 г. N 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров"

- от 22 декабря 2011 г. N 1085 "О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений".

Приказами Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175 в ред. 30 июня 2015 г. № 386н и от 01.08.2012 г. № 54н в ред. 30 июня 2015 г. № 385н:

– упрощена процедура назначения, выписывания и оформления наркотических анальгетиков психотропных лекарственных препаратов.

– предоставлено право лечащим врачам, врачам-специалистам самостоятельно назначать и выписывать наркотические и психотропные лекарственные препараты;

– предоставлено право врачам стационаров назначать либо выдавать (одновременно с выпиской из истории болезни) наркотические и сильнодействующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней (при его выписывании из стационара и направлении для продолжения лечения в амбулаторных условиях по месту жительства);

увеличены нормы выписывания на 1 рецепт на некоторые наркотические анальгетики (омнопон, промедол, буторфанол, фентанил), до 2-х раз увеличено количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов при оказании пациентам паллиативной медицинской помощи и первичной медико-санитарной помощи;

- увеличен предусмотренный в форме N 107/у-НП "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество" срок действия рецепта с 5 до 15 дней и рецептов формы № 148-1/у-88 с 10 до 15 дней;

- разрешено использовать печатающие устройства при оформлении специальных рецептов на наркотические лекарственные препараты и рецептов формы № 148-1/у-88 для выписывания психотропных лекарственных препаратов;

- разрешено выписывать трансдермальные терапевтические системы, содержащие наркотические средства и психотропные вещества, на рецептурных бланках формы № 148- 1/у-88.

Важное значение в части применения норм, предусмотренных в нормативных актах, регламентирующих деятельность, связанную с применением наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях имеют многочисленные информационные письма, которые оперативно подготавливаются Минздравом России и размещаются на официальном сайте Минздрава России и в сети Интернет.

Меры, направленные на совершенствование требований, связанных с

назначением и выписыванием наркотических и психотропных лекарственных препаратов, а также требования по обороту наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с внесенными изменениями и дополнениями в правила отпуска, порядок хранения, в порядок перевозки, в порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, порядок допуска к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами изложены в данных информационных материалах.

НОРМАТИВНО-ПРАВОВАЯ БАЗА, РЕГЛАМЕНТИРУЮЩАЯ ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в ред. от 25.12.12 г. № 262-ФЗ Статья 58.1. Предметно-количественный учет ЛС для медицинского применения.

Федеральный закон от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 29.12.2015 г.

Приказ Минздрава России от 17.06.2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения».

Приказ Минздрава России от 20 января 2014 г. № 30н «Об утверждении порядка включения лекарственных средств в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».

Приказ Минздрава России № от 22 апреля 2014 г. № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» в ред. от 10.09.2015 г.

Дополнительная информация: Письма Минздрава России от 03.09.14 г. № 25-4/10/2-6691, от 28.05.2015 г., № 17-9/10/2-2519, от 19.06.2015 г. № 25-4/10/2-3030

**КОЛИЧЕСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ И ИХ НАИМЕНОВАНИЯ**

Раздел	Наименование раздела	НС и ПВ, подлежащие контролю в РФ, утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681		ФС и ЛП, подлежащие ПКУ Пр. МЗ РФ № 183н от 22.04.14 г
I	Лекарственные средства-ФС и ЛП, содержащие НС и ПВ и их ПК, включенные в списки I, II, III и IV подлежащих контролю в РФ утв. ПП РФ от 30.06.98 г. № 681	Номер списка		Количество
		Сп. II	НС	35
			ПВ	8
		Сп. III	ПВ	74
		Сп. IV	ПК	58
		Итого		175
II	Лекарственные средства-ФС и ЛП, внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ, утв. ПП РФ от 29.12.07 г. № 964	СДВ		68
		ЯВ		36
		Итого		104
III	Комбинированные ЛП, содержащие кроме малых количеств НС.ПВ и их прекурсоров, утв. Приказом МЗСР от 17.05.2012 г. № 562н Пункт 5	НС		1
		ПВ		4
		ПК		5
		Итого		10
IV	Иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету	Прегабалин(лекарственные препараты) Тропирамид (лекарственные препараты) Циклопентолат (лекарственные препараты)		

**НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ПОДЛЕЖАЩИХ
ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ**

Раздел первый

(Приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены Лекарственные средства – фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие

наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры (их соли, изомеры, стереоизомеры), включенные в списки II, III, IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г.

№ 681 в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Аллобарбитал	Диазепам
Алпразолам	Диазепам + циклобарбитал
Аминорекс	Дигидрокодеин
Амобарбитал	Дифеноксилат
Амфепрамон	Диэтиловый эфир
Апрофен	(в концентрации
Бромазепам	45 процентов или более)
Бротизолам	Золпидем
Бупренорфин	Камазепам
Буталбитал	Кетазолам
Бутобарбитал	Кетамин
Буторфанол	Клобазам
Галазепам	Клоксазолам
Галоксазолам	Клоназепам
4-гидроксибутират	Клоразепат
Налбуфин	Клотиазепам
Ниметазепам	Кодеин
Нитразепам	Кокаин
Нордазепам	Лефетамин
Оксазепам	Лопразолам
Оксазолам	Лоразепам
Оксикодон	Лорметазепам
Омнопон	Мазиндол
Пемолин	Медазепам
Пентазоцин	Мезокарб
Перманганат калия	Мепробамат
(в концентрации	Метилфенобарбитал
45 процентов или более)	Мефенорекс
Пиназепам	Мидазолам
Пипрадрол	Модафинил
Гидроморфон	Морфин
Декстрометорфан	Пиритрамид
Декстроморамид	Празепам
Декстропропоксифен	Просидол
Делоразепам	Псевдоэфедрин

(в концентрации
10 процентов или более)
Ремифентанил
Секбутабарбитал
Суфентанил
Тебаин
Темазепам
Тетразепам
Тианептин
Тилидин
Триазолам
Тримеперидин
Фендиметразин
Фенилпропаноламин
(в концентрации
10 процентов или более)
Фенобарбитал
Фентанил

Фентермин
Флудиазепам
Флунитразепам
Флуразепам
Хлордiazепоксид
Циклобарбитал
Эргометрин
(в концентрации
10 процентов или более)
Эрготамин
(в концентрации
10 процентов или более)
Эстазолам
Этил лофлазепат
Этилморфин
Эфедрин
(в концентрации
10 процентов или более)

Раздел второй

(Приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены Лекарственные средства—фармацевтические субстанции и лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества (их соли, изомеры, простые и сложные эфиры, смеси и растворы независимо от концентрации), внесенные в списки сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, утвержденные постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2007 г. № 964), в сочетании с фармакологически неактивными веществами, а также лекарственные препараты, содержащие сильнодействующие и ядовитые вещества в сочетании с фармакологически активными веществами (при условии включения их в перечень отдельной позицией):

Метандиенон
Метандриол
Метенолон
Метилтестостерон
Нандролон
Норкlostебол
Пчелиный яд

(за исключением лекарственных
форм для наружного применения —
кремы, мази, гели)
Сибутрамин
Скополамин
Спирт этиловый (этанол)
Сумма алкалоидов красавки

(за исключением твердой дозированной лекарственной формы – суппозитории)
1-тестостерон
(за исключением лекарственных форм для наружного применения – кремы, мази, гели)
Тиопентал натрия

Трамадол
Трамадол 37,5 мг + парацетамол
Тригексифенидил
Фепрозиднин
Хлороформ
Эрготал
Этилхлорид

Раздел третий

(Приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183 н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел Перечня включены Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества поименованные в Пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н:

1) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

2) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве превышающем 30 мг и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

3) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве превышающем 30 мг и до 60 мг включительно в сочетании с лексметопфаном гидрохлоридом в количестве превышающем 10 мг и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

4) лексметопфана гидрохлорид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

5) эфедрина гидрохлорид в количестве превышающем 100 мг и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г

жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

6) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

7) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

8) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

9) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

10) хлориазепоксид в количестве превышающем 10 мг и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Раздел четвертый

(Приказ Минздрава России от 22 апреля 2014 г. № 183 н
в ред. от 10.09.2015 г. № 634н)

В указанный раздел включены - Иные лекарственные средства,
подлежащие предметно-количественному учету:

Прегабалин (лекарственные препараты)

Тропикамид (лекарственные препараты)

Циклопентолат (лекарственные препараты)

**НАРКОТИЧЕСКИЕ И ПСИХОТРОПНЫЕ
ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ,
РАЗРЕШЕННЫЕ В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

В соответствии с частью 1 Статьи 13 ФЗ «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты вводятся в гражданский оборот на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Государственный реестр лекарственных средств содержит перечень лекарственных препаратов, прошедших государственную регистрацию (статья 33 часть 1 ФЗ № 61-ФЗ от 12.04.2010 г.)

**Список II
НС и ПВ, оборот которых в РФ разрешен**

Наркотические средства

МНН / Состав (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Бупренорфин Buprenorphinum	Бупранал	р-р д/ин
	Транстек	ТТС
Дигидрокодеин Dihydrocodeinum	ДГК Континус	Таб. пролонг
Морфин Morphinum	Морфин	р-р д/ин, р-р п/к
	Морфина сульфат	капс. пролонг
	МСТ континус	Таб. пролонгп/о
Состав: морфина гидрохлорид, кодеин, носкапин, папаверина гидрохлорид, тебаин	Омнопон	р-р п/к
Пропионилфенилэтокси-этилпиперидин Propionylphenylethoxyethylpi peridinum	Просидол	Таб. защежные
Тримеперидин Trimeperidinum	Промедол	р-р д/ин, табл.
Фентанил Fentanilum	Дюрогезик	ТТС
	Матрикс	табл. сублинг
	Луналдин	ТТС
	Фендивия	ТТС
	Фентадол	ТТС
	Матрикс Фентадол	ТТС
Налоксон+Оксикодон	Резервуар	ТТС
	Фентанил	р-р в/в и в/м, р-р д/ин
	Таргин	Табл. пролонгированного действия

Психотропные вещества

МНН / Состав (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Кетамин <i>Ketaminum</i>	Кетамин	р-р в/в и в/м

Список III психотропные вещества, оборот которых разрешен в РФ

МНН / Состав (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Алпразолам <i>Alprazolamum</i>	Алзолам	табл
	Алпразолам	табл
	Золомакс	табл
	Хелекс	табл
	Хелекс СР	таблпролонг
Буторфанол <i>Butorphanolum</i>	Буторфанол	р-р в/в и в/м
	Буторфанола тартрат	р-р в/в и в/м, р-р в/м
	Веро-Буторфанол	р-р в/в и в/м
Диазепам <i>Diazepamum</i>	Апаурин	р-р в/в и в/м, табл п/о
	Реланиум	р-р в/в и в/м
	Релиум	р-р в/в и в/м, р-р д/ин, табл п/о
	Седуксен	р-р в/в и в/м, табл
	Сибазон	р-р в/в и в/м, р-р д/ин, табл
Золпидем <i>Zolpidemum</i>	Золпидем	табл
	Зольсана	табл п/о
	Ивадал	табл п/о
	Нитрест	табл п/о
	Санвал	табл п/о
	Сновител	табл п/о
Клоназепам <i>Clonazepamum</i>	Клоназепам	табл
Лоразепам <i>Lorazepamum</i>	Лорафен	табл п/о

Медазепам Medazepamum	Мезапам	табл
Мидазолам Midazolamum		
	Фулсед	р-р в/в и в/м
Налбуфин Nalbuphinum	Налбуфин	р-р в/в, р-р д/ин
	Налбуфин Серб	р-р д/ин
	Налбуфина гидрохлорид	р-р д/ин
МНН / Состав (русское, латынь)	Торговое наименование	Лекарственная форма
Оксазепам Oxazepamum	Нозепам	табл
	Тазепам	табл п/о
у-оксимасляная кислота (ГРЛС - Натрия оксибугтират/ Natriioxybutiras)	Натрия оксибат	р-р в/в и в/м
Тианептин Tianeptinum	Коаксил	табл п/о
Фенобарбитал Phenobarbitalum	Фенобарбитал	табл, табл дет
Хлордiazепоксид Chlordiazepoxidum	Элениум	табл п/о

**Неинвазивные формы
наркотических лекарственных препаратов,
находящиеся в обращении на территории РФ**

(Письмо Росздравнадзора от 30.10. 2015 г. № 01И-1859/15)

Таблетки тримеперидина.

Фентанил - трансдермальные терапевтические системы.

Бупренорфин - трансдермальный пластырь.

Таблетки дигидрокодеина пролонгированного действия.

Таблетки оксикодон + налоксон пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой.

Капсулы морфина пролонгированного действия.

Таблетки морфина пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой.

Таблетки пропионил-фенилэтоксиэтилпиперидин зашечные.

Таблетки бупренорфин+налоксонсублингвальные.

**НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ
ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

Нормативно-правовая база, регламентирующая назначение лекарственных препаратов для медицинского применения

Приказ МЗ РФ № 1175н от 20.12.2012 г. в ред. от 30.06.2015 г. № 386н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»

Приказ МЗ РФ от 26 февраля 2013 г. № 94н «О внесении изменений в приказ МЗСР от 12.02.2007 г. «110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов питания»

Приказ Минздрава России от 14 апреля 2015 г. № 193н «Об утверждении порядка оказания паллиативной медицинской помощи детям»

Приказ Минздрава России от 14 апреля 2015 г. № 187н «Об утверждении порядка оказания паллиативной медицинской помощи взрослому населению»

Приказ Минздрава России от 20.06.2013 г. № 388н «Об утверждении Порядка оказания скорой, в том числе скорой специализированной, медицинской помощи»

Распоряжение Правительства РФ от 26.12.2015. № 2724-р «Перечень ЖНВЛС на 2016 год».

Дополнительная информация: Письма МЗ РФ от 27.02.2014 г. № 25-4/10/-1277, от 20.11.2014 г., № 25-4/10/2-8738, от 28.05.15 г. № 17-9/10/2-2519

Обращаем внимание, что Распоряжением Правительства РФ № 2724-р от 26.12.2015 года (вступает в силу 01 марта 2016 г.) утверждены нижеперечисленные перечни:

- перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения на 2016 год;
- перечень лекарственных препаратов назначаемых по решению врачебных комиссий;
- перечень лекарственных препаратов, для лечения заболеваний, входящих в Список 7-и нозологий;
- минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи.

Порядок назначения лекарственных препаратов (Утвержден приказом Минздрава России от 20.12 г. № 1175н в ред. от 30 июня 2015 г. № 386н)

Общие положения

Назначение лекарственных препаратов осуществляется медицинским работником по международному непатентованному наименованию, а при его

отсутствии - группировочному наименованию.

В случае отсутствия международного непатентованного наименования и группировочного наименования, лекарственный препарат назначается медицинским работником по торговому наименованию.

В случае индивидуальной непереносимости и (или) по жизненным показаниям по решению врачебной комиссии медицинской организации назначение лекарственных препаратов, в том числе не входящих в стандарты медицинской помощи, осуществляется по торговым наименованиям.

Решение врачебной комиссии медицинской организации фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии. Сведения о назначенном лекарственном препарате (наименование лекарственного препарата, разовая доза, способ и кратность приема или введения, длительность курса, обоснование назначения лекарственного препарата) указываются в медицинской карте пациента.

Обращаем внимание, что Назначение наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня производится пациентам с выраженным болевым синдромом любого генеза, а также пациентам с нарушением сна, судорожными состояниями, тревожными расстройствами, фобиями, психомоторным возбуждением самостоятельно медицинским работником либо медицинским работником по решению врачебной комиссии (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией).

В сельских населенных пунктах, пунктах, расположенных в труднодоступных местностях, медицинский работник осуществляет назначение лекарственных препаратов, единолично.

Случаи назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов при оказании:

Медицинской помощи в стационарных условиях;

Первичной медико-санитарной помощи;

Скорой медицинской помощи;

Паллиативной медицинской помощи;

Гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или со скидкой, в рамках оказания им первичной медико-санитарной помощи.

Кто имеет право назначать наркотические и психотропные лекарственные препараты?

Лечащий врач, Врач-специалист, Фельдшер(*), Акушерка(*)

(*)при условии возложения на них полномочий лечащего врача в порядке установленного приказом МЗСР от 23.03.12 г. № 252н.

Медицинский работник выездной бригады скорой помощи

Медицинские работники медицинских организаций: при оказании медицинской помощи гражданам при заболеваниях, несчастных случаях, травмах, отравлениях и др. состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства,

Медицинские работники, работающие в:

- медицинских организациях по совместительству;
- стационарных учреждениях социального обслуживания;
- исправительных учреждениях.

Медицинские работники медицинских организаций, подведомственных федеральным органам исполнительной власти или органам исполнительной власти субъектов Российской Федерации.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ В СТАЦИОНАРНЫХ УСЛОВИЯХ

В стационарных условиях назначение лекарственных препаратов производится медицинским работником **единолично**, без выписывания рецепта.

Назначение лекарственных препаратов при оказании медицинской помощи в стационарных условиях осуществляется по международному непатентованному наименованию, группировочному наименованию или по торговому наименованию.

По решению врачебной комиссии назначаются лекарственные препараты:

- не включенные в перечень ЖНВЛС,
- в случае их замены из-за индивидуальной непереносимости,
- по жизненным показаниям.

Решение врачебной комиссии фиксируется в медицинских документах пациента и журнале врачебной комиссии.

Согласование назначения с зав. отделением или ответственным дежурным необходимо только в случаях:

- одновременного назначения пяти и более лекарственных препаратов одному пациенту;
- назначения лекарственных препаратов, не входящих в перечень ЖНВЛС;
- при нетипичном течении заболевания, наличии осложнений и (или) сопутствующих заболеваний;
- при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия которых создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента.

При этом назначение фиксируется в медицинских документах пациента и заверяется подписью медицинского работника и заведующего отделением или другого уполномоченного лица.

В случаях обследования и лечения гражданина в стационарных условиях в рамках предоставления медицинских услуг на возмездной основе за счет личных средств граждан, средств юридических лиц и иных средств на основании договора, в том числе договора добровольного медицинского страхования <1>, ему могут быть назначены лекарственные препараты, не входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, если это оговорено условиями договора.

<1> Постановление Правительства Российской Федерации от 4 октября 2012 г. № 1006.

В отдельных случаях по решению руководителя медицинской организации при выписывании из медицинской организации пациента, имеющего соответствующие медицинские показания и направляемого для продолжения лечения в амбулаторных условиях, могут назначаться либо выдаваться одновременно с выпиской из истории болезни наркотические и психотропные лекарственные препараты списков II и III Перечня, сильно действующие лекарственные препараты на срок приема пациентом до 5 дней (пункт 29 приказа Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н).

В настоящее время федеральная норма реализации указанного пункта отсутствует. Вопросы организации осуществления такой выдачи и взаимодействия медицинской организации и аптеки должны регулироваться региональными органами управления здравоохранения. В ряде субъектов Российской Федерации на региональном уровне такой порядок утвержден. Можно воспользоваться Порядком, который утвержден Приказом министерства здравоохранения Мурманской области от 03.02.2015 г. № 46.

Приложение к приказу
Министерства здравоохранения Мурманской области
от 03.02.2015 г. № 46

**Рекомендации по организации
обеспечения наркотическими и психотропными
лекарственными препаратами пациентов
при выписывании из стационара**

Извлечения

1. Перечень отдельных случаев и форма распорядительного документа (решения руководителя медицинской организации), при которых пациенту, имеющему соответствующие медицинские показания и направляемому для продолжения лечения в амбулаторных условиях,

выдаются одновременно с выпиской из истории болезни наркотические и психотропные лекарственные препараты, определяется руководителем медицинской организации.

2. Медицинская организация, оказывающая стационарную медицинскую помощь, уведомляет о выписывании из стационара пациента, нуждающегося в наркотических и/или психотропных лекарственных препаратах медицинскую организацию, оказывающую амбулаторную медицинскую помощь по месту жительства пациента (при согласии пациента на обработку персональных данных), в день выписки.
3. Старшая медицинская сестра отделения медицинской организации, оказывающей стационарную медицинскую помощь, получает наркотические средства и психотропные вещества в аптеке медицинской организации по отдельному требованию, с указанием, что наркотические средства и/или психотропные вещества выдаются на руки пациенту.
4. Регистрация операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, осуществляется в специальном журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 04.11.2006 № 644. В расходной части журнала учета, в графе «Наименование, № и дата расходного документа» необходимо кроме номера истории болезни, Ф.И.О. пациента дополнительно указать «Выдано на руки».
5. Пациенту при выписывании из стационара, либо лицу, его представляющему, в соответствии с назначением выдаются наркотические или психотропные лекарственные препараты одновременно с выпиской из истории болезни. В истории болезни делается отметка о получении с указанием наименования, лекарственной формы наркотического и психотропного лекарственного препарата, его дозировки и количества, проставляется подпись пациента либо лица, его представляющего, при предъявлении выданного в установленном порядке документа, удостоверяющего личность.
6. Использованные ампулы из-под наркотических и психотропных лекарственных препаратов, в случае выдачи пациенту указанных препаратов для продолжения лечения в амбулаторных условиях при выписывании из стационара, сдаче и уничтожению не подлежат.
7. С учетом возможностей медицинской организации рекомендуется пациентов, нуждающихся в обеспечении наркотическими и психотропными лекарственными препаратами по медицинским показаниям, из стационара накануне выходных или праздничных дней не выписывать.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ ПЕРВИЧНОЙ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ И ПАЛЛИАТИВНОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

При оказании медицинской помощи в амбулаторных условиях назначение лекарственных препаратов **осуществляется медицинским работником** в случаях типичного течения заболевания пациента.

По решению врачебной комиссии назначение лекарственных препаратов производится в случаях:

- одновременного назначения одному пациенту пяти и более лекарственных препаратов в течение одних суток или свыше десяти наименований в течение одного месяца;
- назначения лекарственных препаратов при нетипичном течении заболевания;
- наличии осложнений основного заболевания и (или) сопутствующих заболеваний;
- при назначении лекарственных препаратов, особенности взаимодействия и совместимости которых создают потенциальную опасность для жизни и здоровья пациента;

первичного назначения пациенту наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня (в случае принятия руководителем медицинской организации решения о необходимости согласования назначения с врачебной комиссией).

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ПРИ ОКАЗАНИИ СКОРОЙ МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ

При оказании скорой медицинской помощи лекарственные препараты назначаются медицинским работником выездной бригады скорой помощи

Медицинским работником медицинской организации при оказании медицинской помощи гражданам при заболеваниях, несчастных случаях, травмах, отравлениях и других состояниях, требующих срочного медицинского вмешательства.

НАЗНАЧЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ГРАЖДАНАМ, ИМЕЮЩИМ ПРАВО НА БЕСПЛАТНОЕ ПОЛУЧЕНИЕ ИЛИ СО СКИДКОЙ, В РАМКАХ ОКАЗАНИЯ ИМ ПЕРВИЧНОЙ МЕДИКО-САНИТАРНОЙ ПОМОЩИ

Назначение осуществляется медицинским работником в случаях типичного течения заболевания пациента согласно стандартам медицинской помощи, в том числе:

- отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи в виде набора социальных услуг, в соответствии с перечнем лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе лекарственных препаратов для медицинского применения, назначаемых по решению врачебных комиссий медицинских организаций <2>;";

"<2> Распоряжение Правительства Российской Федерации от 26 декабря 2015 г. № 2724-р "Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2016 год, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи";

- гражданам, страдающим заболеваниями, входящими в список «семи нозологий», в соответствии с перечнем утверждаемым Правительством Российской Федерации;

- гражданам, имеющим право на получение лекарственных препаратов бесплатно или со скидкой за счет средств бюджетов субъектов РФ, в соответствии с Перечнями, утвержденными ПП РФ от 30 июля 1994 г. № 890 в ред. от 14.02.2002;

- гражданам, страдающим жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан и их инвалидности¹

«1» Постановление Правительства Российской Федерации от 26.04.12 г. № 403

ВЫПИСЫВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Выписывание лекарственных препаратов для медицинского применения и оформление рецептов производится в соответствии с приказами Минздрава России:

от 20.12. 2012 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»

и от 01.08.2012 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 г. № 385н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления».

Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество Форма № 107/у-НП утверждена приказом Минздрава России от 01.08.2012 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 г. № 385н

Рецептурные бланки форм № 148-1/у-88; № 148-1/у-04(л); № 148-1/у-

06(л) и № 107-1/у утверждены приказом Минздрава России от 20.12.2012 г. № 1175н в редакции от 30.06.2015 г. № 386н.

Обращаем внимание на то, что: допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными препаратами врачу, который только назначает и выписывает соответствующей формы рецепт на лекарственный препарат, содержащий наркотическое средство, не требуется!

Рецепт не является наркотическим средством!

Количество специальных рецептурных бланков в медицинской организации не должен превышать *шестимесячной* потребности

Медицинскому работнику, имеющему право назначать наркотические (психотропные) лекарственные препараты выдается единовременно не более *двадцати* специальных рецептурных бланков.

Рецептурные бланки и их предназначение

Наркотические средства, психотропные вещества другие лекарственные средства, подлежащие предметно количественному учету выписываются и отпускаются по рецептам соответствующих форм:

1. На **рецептурном бланке по форме № 107/у-НП "Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество"** (Приложение № 7) выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, зарегистрированные в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - наркотический (психотропный) лекарственный препарат), за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем (пункт 1 Приказа Минздрава России от 01.08.12 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 № 385н)

10.1. При первичном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках оказания медицинской помощи при определенном заболевании такой рецепт заверяется:

1) подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки);

2) подписью руководителя (заместителя руководителя) медицинской организации или руководителя (заместителя руководителя) структурного подразделения медицинской организации либо лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации (в случае отсутствия в структурном подразделении медицинской организации должности заведующего (заместителя заведующего) структурным подразделением) с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии);

3) печатью медицинской организации либо структурного подразделения

медицинской организации "Для рецептов".

При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках продолжения оказания медицинской помощи по соответствующему заболеванию рецепт заверяется подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации "Для рецептов" с указанием в левом верхнем углу рецепта надписи "Повторно". (п. 10.1 введен Приказом Минздрава России от 30.06.2015 № 385н)

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество, к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л). (пункт 39 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.2015 № 386н)

Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно - количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в подпункте 4 пункта 9 настоящего порядка, предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на рецептурном бланке № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в двух экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л) (пункт 40 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.2015 № 386н).

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 (Приложение № 8) предназначен для выписывания:

1) наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее - психотропные лекарственные препараты списка III Перечня);

(пп. 1 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

2) иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта);

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

3) лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью (в соответствии с основным фармакологическим действием);

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

4) лекарственных препаратов, указанных в пункте 5 Порядка отпуска

физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н);

5) лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня. (пункт 9 Приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.2015 № 386н).

Рецептурные бланки форм № 148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л) (Приложения № 10-11) предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой (пункт 10 Приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.15 г. № 386н).

Рецептурный бланк формы № 107-1/у (Приложение № 9) предназначен для выписывания:

лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих, кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н;

иных лекарственных препаратов, не указанных в пунктах 8-10 настоящего Порядка (пункт 11 Приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.15 г. № 386н).

Общие положения

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках осуществляется лечащим врачом, фельдшером, акушеркой в случае возложения на них полномочий лечащего врача в порядке, установленном приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 марта 2012 г. № 252н.

Медицинские работники выписывают рецепты на лекарственные препараты за своей подписью.

3.1. выписывание лекарственных препаратов при оказании помощи в стационарных условиях осуществляется по международному, группировочному или торговому наименованию.

Рецепт на лекарственный препарат выписывается на имя пациента, для которого предназначен лекарственный препарат.

При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления наименования наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, пишутся в начале рецепта, затем - все остальные ингредиенты.

При выписывании рецепта запрещается превышать предельно допустимое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденным Приказом Минздрава России от РФ от 20 декабря 2012 г. № 1175н. в ред. от 30.06.2015 г. №386н, за исключением случая, указанного в пунктах 15, 22 и 23 утвержденного Порядка и рекомендованное количество отдельных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2.

При выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, доза которых превышает высший однократный прием, медицинский работник пишет дозу этого препарата прописью и ставит восклицательный знак.

Обращаем внимание на то, что количество выписываемых наркотических и психотропных лекарственных препаратов списков II и III Перечня, иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету, при оказании пациентам, нуждающимся в длительной лекарственной терапии, первичной медико-санитарной помощи и паллиативной медицинской помощи может быть увеличено не более чем в 2 раза по сравнению с предельно допустимым количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденным Приказом Минздрава России от РФ от 20 декабря 2012 г. № 1175н. в ред. от 30.06.2015 г. № 386н, или рекомендованным количеством лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к указанному Порядку.

В этих случаях рецепт должен быть оформлен надписью «По специальному назначению» отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации «Для рецептов»

При необходимости немедленного или срочного отпуска лекарственного препарата пациенту в верхней части рецепта проставляются обозначения "cito" (срочно) или "statim" (немедленно).

При выписывании рецепта на лекарственный препарат индивидуального изготовления количество жидких фармацевтических субстанций указывается в миллилитрах, граммах или каплях, а остальных фармацевтических субстанций - в граммах.

Рецепты на производные барбитуровой кислоты, комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (его соли), иные комбинированные лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету, лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием, для лечения пациентов с хроническими заболеваниями могут выписываться на курс лечения до 60 дней."; В этих случаях на рецептах производится надпись "По специальному назначению", отдельно скрепленная подписью медицинского работника и печатью медицинской организации "Для рецептов".

**Выписывание лекарственных препаратов
на рецептурных бланках формы № 107/у-НП
«Специальный рецептурный бланк
на наркотическое средство или психотропное вещество»**

На рецептурном бланке по форме № 107/у-НП выписываются наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня (за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, зарегистрированные в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения.

Рецептурный бланк формы № 107/у- НП является документом строгой отчетности.

Медицинские работники, выписывающие рецепты на наркотические (психотропные) лекарственные препараты, на основании приказа руководителя медицинской организации несут личную ответственность за сохранность полученных рецептурных бланков

Рецептурный бланк заполняется врачом, назначившим наркотический (психотропный) лекарственный препарат, либо фельдшером (акушеркой), на которого в порядке, установленном приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 марта 2012 г. № 252н возложены отдельные функции лечащего врача по назначению и применению лекарственных препаратов, включая наркотические (психотропные) лекарственные препараты.

Обращаем внимание на то, что Минздравом России письмом от 14 января 2016 года № 25/25-4 доведена до сведения Руководителей органов управления здравоохранением субъектов Российской Федерации информация о порядке выписывания рецептов с учетом внесенных изменений в соответствующие формы рецептурных бланков.

1. При выписывании наркотических и психотропных лекарственных препаратов (за исключением трансдермальных терапевтических систем), внесенных в список II перечня, следует использовать рецептурный бланк формы № 107/у-НП, утвержденный приказом Минздрава России от 1 августа 2012 г. № 54н, с проставлением на обороте рецепта отметки «Срок действия рецепта 15 дней».

Централизованное изготовление рецептурного бланка формы № 107/у-НП с изменениями, внесенными приказом от 30.06.2015 г. № 385н будет осуществлено Минздравом России не позднее III квартала 2016 года.

При оформлении рецептурного бланка формы № 107/у-НП необходимо руководствоваться Правилами оформления формы №107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство и психотропное вещество», утвержденными приказом Минздрава России от августа 2012 г. № 54н, с изменениями, внесенными приказом № 385н.

2. С 1 января 2016 г. все медицинские организации должны быть обеспечены бланками форм №107-1/у, №148-1/у-88, № 148-1/у-04 (л) изготавливаемые типографским способом и осуществлять выписку рецептов с учетом внесенных изменений.

Однако в связи с имеющимися в ряде регионов запасами вышеуказанных рецептурных бланков, изготовленных в соответствии с требованиями Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н полагаем возможным разрешить их использование до 1 июля 2016 года.

В целях информированности пациентов проставлять на обороте рецепта отметки о новом сроке действия рецепта - 15 дней (форма № 148-1/у-88), 60 дней (форма № 107-1/у), 15 дней, 30 дней или 60 дней (форма № 148-1/у-04 (л)).

При оформлении указанных рецептурных бланков следует руководствоваться Порядком оформления рецептурных бланков, их учета и хранения, утвержденным приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175 н, с изменениями, внесенными приказом № 386н.

Пошаговые действия медицинского работника при оформлении рецептурного бланка формы № 107/у-НП.

Шаг 1. Получить рецептурные бланки формы № 107/у-НП у ответственного работника медицинской организации назначенного приказом руководителя ответственным за регистрацию, хранение и учет рецептурных бланков.

Шаг 2. Уточнить прикрепление пациента по месту жительства к конкретной аптечной организации.

Шаг 3. Порядок заполнения бланка формы № 107/у-НП:

- бланк заполняется разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой, либо с применением печатающих устройств. Исправления при заполнении рецептурного бланка не допускаются. (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 385н);

- "Ф.И.О. пациента" и "Возраст" указываются полностью фамилия, имя,

отчество пациента, его возраст (количество полных лет);

- "Ф.И.О. врача (фельдшера, акушерки)" указывается полностью фамилия, имя, отчество врача (фельдшера, акушерки), выписавшего рецепт на наркотический (психотропный) лекарственный препарат;

- в строке "Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования" указывается номер полиса обязательного медицинского страхования пациента;

- в строке "Номер медицинской карты" указывается номер карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях, или истории болезни пациента, выписываемого из медицинской организации. (п. 7 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 385н);

- в строке "Rp:" на латинском языке указывается наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата (международное непатентованное или химическое, либо в случае их отсутствия - торговое наименование), его дозировка, количество и способ приема;

- на одном рецептурном бланке выписывается одно наименование наркотического (психотропного) лекарственного препарата; количество выписываемого на бланке наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается прописью. Способ приема наркотического (психотропного) лекарственного препарата указывается на русском языке или на русском и государственном языках республик, входящих в состав Российской Федерации.

Шаг 4. При первичном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках оказания медицинской помощи при определенном заболевании такой рецепт заверяется:

- 1) подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки);

- 2) подписью руководителя (заместителя руководителя) медицинской организации или руководителя (заместителя руководителя) структурного подразделения медицинской организации либо лицом, уполномоченным руководителем медицинской организации (в случае отсутствия в структурном подразделении медицинской организации должности заведующего (заместителя заведующего) структурным подразделением) (с указанием его фамилии, имени, отчества (последнее - при наличии));

- 3) печатью медицинской организации либо структурного подразделения медицинской организации **"Для рецептов"**.

При повторном выписывании пациенту рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат в рамках продолжения оказания медицинской помощи рецепт заверяется подписью и личной печатью врача либо подписью фельдшера (акушерки), печатью медицинской организации, либо структурного подразделения медицинской организации **"Для рецептов"** с указанием в левом верхнем углу рецепта **надписи "Повторно"**.

Шаг 5. На рецептурном бланке проставить штамп медицинской организации (с указанием полного наименования медицинской организации,

ее адреса и телефона) и дату выписки рецепта на наркотический (психотропный) лекарственный препарат.

Шаг 6. Выдать рецепт пациенту или его законному представителю.

**Порядок оформления
рецептурных бланков на лекарственные препараты**
(утвержден приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г.
№ 1175н Приложение № 3 в ред. от 30.06.2015 г. № 386н)

Извлечение

I. Оформление рецептурных бланков

1. На рецептурных бланках формы № 107-1/у, не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода, № 148-1/у-88, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона.

Дополнительно на рецептурных бланках формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрихкода, № 148-1/у-04(л) и № 148-1/у-06(л) проставляется код медицинской организации.

2. На рецептурных бланках, оформляемых индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на медицинскую деятельность, в верхнем левом углу типографским способом или путем проставления штампа должен быть указан адрес врача, номер и дата лицензии, наименование органа государственной власти, выдавшего лицензию.

4. Допускается оформление:

всех реквизитов рецептурных бланков формы № 107-1/у, имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода и формы № 148-1/у-06(л) с использованием компьютерных технологий;

всех реквизитов (за исключением реквизита «подпись лечащего врача») рецептурных бланков формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у (не имеющих номер и (или) серию, место для нанесения штрих-кода) с использованием печатающих устройств.

6. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88, № 107-1/у, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графах "Ф.И.О. пациента" указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента.

7. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 и формы № 107-1/у в графе "Возраст" указывается количество полных лет пациента.

10. В графе "Ф.И.О. лечащего врача" рецептурных бланков указываются полностью фамилия, имя, отчество *«при наличии»* медицинского работника, имеющего право назначения и выписывания лекарственных препаратов.

11. В графе "Rp" рецептурных бланков указывается:

1) на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его

дозировка;

2) на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата.

12.Запрещается ограничиваться общими указаниями, например, "Внутреннее", "Известно".

Разрешаются только принятые правилами сокращения обозначений; твердые и сыпучие фармацевтические субстанции выписываются в граммах (0,001; 0,5; 1,0), жидкие - в миллилитрах, граммах и каплях.

13.Рецепт, выписанный на рецептурном бланке, подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Дополнительно рецепт, выписанный на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л), заверяется печатью медицинской организации "Для рецептов".

14.На одном рецептурном бланке формы № 148-1/у-88, формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата; на одном рецептурном бланке формы № 107-1/у - не более трех наименований лекарственных препаратов.

15.Исправления в рецепте, выписанном на рецептурном бланке, не допускаются.

16.Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 (**15 дней**), формы № 107-1/у (**60 дней**, до 1 года),

17.На оборотной стороне рецептурного бланка формы № 107-1/у (за исключением рецептурного бланка, полностью заполняемого с использованием компьютерных технологий), рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 и формы № 148-1/у-06(л) печатается таблица следующего содержания.

Приготовил	Проверил	Отпустил

18.При выписке лекарственного препарата по решению врачебной комиссии на обороте рецептурного бланка формы №107-1/у, формы 148-1-88, № 148-1/ у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) ставится специальная отметка (штамп).

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-88

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88 предназначен для выписывания:

- наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список III Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов (далее психотропные лекарственные препараты списка III Перечня);

- иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-

количественному учету за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта;

- лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью в соответствии с основным фармакологическим действием;

- лекарственных препаратов, указанных в пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н;

- лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня.

Извлечение из Порядка оформления рецептурных бланков

- на бланке № 148-1/у-88, в левом верхнем углу проставляется штамп медицинской организации с указанием ее наименования, адреса и телефона;

- на одном бланке формы № 148-1/у-88 разрешается выписывать только одно наименование лекарственного препарата;

- в графе "Ф.И.О. пациента" указываются полностью фамилия, имя и отчество пациента (при наличии);

В рецептурных бланках формы № 148-1/у-88 в графе "Адрес или номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях" указывается полный почтовый адрес места жительства (места пребывания или места фактического проживания) пациента и номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях <2>

"<2> Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 15 декабря 2014 г. № 834н "Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению" (зарегистрирован Министерством юстиции

Российской Федерации 20 января 2015 г., регистрационный № 36160).";

- в графе "Rp" указывается:

- на латинском языке наименование лекарственного препарата (международное непатентованное или группировочное, либо торговое), его дозировка;

- на русском или русском и национальном языках способ применения лекарственного препарата

Рецепт подписывается медицинским работником и заверяется его личной печатью.

Исправления в рецепте не допускаются.

Рецепты, выписанные на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 действительны в течение 15 дней со дня выписывания.

Образец оформленного рецептурного бланка формы № 148-1/у-88 приведен в приложении № 2.

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 107-1/у

Рецептурный бланк формы № 107-1/у предназначен для выписывания:

- лекарственных препаратов, указанных в пункте 4 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н в ред. от 21.08.2014 г.;

- иных лекарственных препаратов

Пункт 4 Приказа Минздравсоцразвития от 17 мая 2012 г. № 562н в ред. от 21.08.2014 г.;

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы № 107-1/у, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

г) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг, в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

е) фенobarбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенobarбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордиазепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Порядок оформления рецептурного бланка формы № 107-1/у:

- на одном рецептурном бланке формы № 107-1/у разрешается выписывать не более трех наименований лекарственных препаратов. Исправления в рецепте не допускаются;

- в графе "Возраст" указывается количество полных лет пациента.

Рецепты формы № 107-1/у действительны в течение 60 дней со дня

выписывания.

При выписывании медицинским работником рецептов на готовые лекарственные препараты и лекарственные препараты индивидуального изготовления пациентам с хроническими заболеваниями на рецептурных бланках формы № 107-1/у разрешается устанавливать срок действия рецепта в пределах до одного года и превышать рекомендуемое количество лекарственного препарата для выписывания на один рецепт, установленное приложением № 2 к Порядку, утвержденному приказом МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н в ред. от 30.06.2015 г. № 386н.

При выписывании таких рецептов медицинский работник делает пометку "Пациенту с хроническим заболеванием", указывает срок действия рецепта и периодичность отпуска лекарственных препаратов из аптечной организации или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность (еженедельно, ежемесячно и иные периоды), заверяет это указание своей подписью и личной печатью, а также печатью медицинской организации "Для рецептов".

Выписывание лекарственных препаратов на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л)

Рецептурные бланки форм №148-1/у-04 (л), № 148-1/у-06 (л) предназначены для выписывания лекарственных препаратов гражданам, имеющим право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой.

При выписывании рецептов на лекарственные препараты для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, указывается номер телефона, по которому работник аптечной организации при необходимости может согласовать с медицинским работником синонимическую замену лекарственного препарата.

На рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) рецепт выписывается медицинским работником в двух экземплярах, с одним экземпляром которого пациент обращается в аптечную организацию. Второй экземпляр рецепта приобщается к медицинской карте пациента.

Наркотические и психотропные лекарственные препараты списка II Перечня для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получения лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на специальном рецептурном бланке на наркотическое средство и психотропное вещество, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2-х экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л).

Психотропные лекарственные препараты списка III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету,

лекарственные препараты, обладающие анаболической активностью, комбинированные лекарственные препараты, указанные в пункте 5 утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н предназначенные для лечения граждан, имеющих право на бесплатное получение лекарственных препаратов или получение лекарственных препаратов со скидкой, выписываются на рецептурном бланке № 148-1/у-88, к которому дополнительно выписываются рецепты в 2-х экземплярах на рецептурном бланке формы № 148-1/у-04 (л) или формы № 148-1/у-06 (л).

***Извлечение
из Порядка оформления рецептурных бланков
на лекарственные препараты, утвержденного приказом
Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175
в ред. от 30.06.2015 г. № 386н***

3.Рецептурные бланки форм № 148-1/у-88, № 107-1/у и № 148-1/у-04(л) заполняются врачом разборчиво, четко, чернилами или шариковой ручкой.

5. Оформление рецептурных бланков формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06 (л) включает в себя цифровое кодирование.

Цифровое кодирование указанных рецептурных бланков включает в себя:

1) код медицинской организации в соответствии с Основным государственным регистрационным номером (ОГРН), проставляемый при изготовлении рецептурных бланков;

2) код категории граждан (SSS), имеющих право на получение лекарственных препаратов в соответствии со статьей 6.1 Федерального закона от 17 июля 1999 г. № 178-ФЗ "О государственной социальной помощи" <1>, и код нозологической формы (LLLLL) по МКБ-10, заполняемые лечащим врачом путем занесения каждой цифры в пустые ячейки, при этом точка проставляется в отдельной ячейке;

3) отметка об источнике финансирования (федеральный бюджет [1], бюджет субъекта Российской Федерации [2], муниципальный бюджет [3]) и проценте оплаты рецепта (бесплатно [1], 50% [2]), осуществляемая медицинским работником;

4) код медицинского работника указывается медицинским работником в соответствии с установленным органом исполнительной власти субъекта Российской Федерации в области охраны здоровья граждан перечнем кодов медицинских работников, имеющих право на выписку лекарственных препаратов;

5) код лекарственного препарата, проставляемый в аптечной организации при отпуске лекарственных препаратов, выписанных на рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л).

7. абз. 2. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы

№ 148-1/у-06(л) в графе "Дата рождения" указывается дата рождения пациента (число, месяц, год).

8. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графах "СНИЛС" (при наличии) и полиса обязательного медицинского страхования" указываются страховой номер индивидуального лицевого счета гражданина в Пенсионном фонде Российской Федерации (СНИЛС) и номер полиса обязательного медицинского страхования.

9. В рецептурных бланках формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) в графе "Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях" указывается номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях";

16. Срок действия рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы № 148-1/у-88 (15 дней), формы № 107-1/у (60 дней, до 1 года), формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) (30 дней, 90 дней) указывается путем зачеркивания или подчеркивания.

19. На рецептурном бланке формы № 148-1/у-04(л) и формы № 148-1/у-06(л) внизу имеется линия отрыва, разделяющая рецептурный бланк и корешок.

Корешок от рецепта, выписанного на указанном рецептурном бланке, выдается пациенту (лицу, его представляющему) в аптечной организации, на корешке делается отметка о наименовании лекарственного препарата, дозировке, количестве, способе применения, и он остается у пациента (лица, его представляющего).

**Особенности назначения препаратов,
которые содержат малые количества
наркотических средств, психотропных веществ
и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV**

В соответствии с пунктом 5 статьи 2 Федерального закона № 3-ФЗ от 08.01.1998 г. в ред. от 04.06.2015 г. препараты, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV, и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные настоящим Федеральным законом. Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов устанавливается Правительством Российской Федерации.

Федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, устанавливает предельно допустимое количество наркотических средств,

психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, указанных в пункте 5 настоящей статьи (пункт 6 статьи 2 в ред. Федерального закона от 25.11.2013 № 317-ФЗ)

Приказом Минздравсоцразвития России от 16 марта 2010 г. № 157н утверждено предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681.

Наименования наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров и предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсоров приведены в приложении № 6.

Случаи, при которых запрещается выписывать рецепты на лекарственные препараты

1. Медицинским работникам в медицинских организациях:
 - при отсутствии медицинских показаний;
 - на лекарственные препараты, не зарегистрированные на территории Российской Федерации;
 - на лекарственные препараты, которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;
 - на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании.
2. Индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность, на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня.

Предельно допустимое количество отдельных наркотических и психотропных лекарственных препаратов для выписывания на один рецепт

(Приложение № 1 к Порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов утверждено приказом Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175 в ред. от 30.06.2015 г. 386н, от 21.04.2016 N 254н)

N п/п	Наименование наркотического и психотропного лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1.	Бупренорфин	Таблетки для сублингвального приема 200 мкг и 400 мкг	50 табл.
2.	Бупренорфин	Раствор для инъекций, ампулы, шприц-тюбики 300 мкг/мл 1 мл ампулы 300 мкг/мл 2 мл	30 ампул или шприц-тюбиков 15 ампул
3.	Бупренорфин	Трансдермальная терапевтическая система 35 мкг/ч 52,5 мкг/ч 70 мкг/ч	20 пласт. 10 пласт. 5 пласт.
4.	Дигидрокодеин (ДГК Континус)	Таблетки пролонгированного действия для приема внутрь 60 мг 90 мг 120 мг	40 табл. 30 табл. 20 табл.
5.	Морфин	Раствор для инъекций, раствор для подкожного введения, ампулы 10 мг/мл 1 мл	20 ампул
(п. 5 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			
6.	Омнопон	Раствор для подкожного введения, ампулы 0,72 + 5,75 + 2,7 + 0,36 + 0,05 мг/мл и 1,44 + 11,5 + 5,4 + 0,72 + 0,1 мг/мл	20 ампул
(в ред. Приказа Минздрава России от 21.04.2016 N 254н)			
7.	Промедол (тримепиридин)	Таблетки для приема внутрь 25 мг	50 таблеток
(п. 7 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			
8.	Промедол (тримепиридин)	Раствор для инъекций, ампулы (шприц-тюбики) 10 мг/мл 1 мл, 20 мг/мл 1 мл	20 ампул (шприц-тюбиков)
(п. 8 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			
9.	Морфин (МСТ континус или другие аналоги продолжительностью действия не менее 12 часов)	Таблетки (капсулы) продленного действия для приема внутрь 10 мг 30 мг 60 мг 100 мг 200 мг	180 табл. (капс.) 60 табл. (капс.) 30 табл. (капс.) 20 табл. (капс.) 20 табл. (капс.)
(п. 9 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			
10.	Просидол	Таблетки для буккального приема 10 мг и 20 мг	50 табл.
11.	Просидол	Раствор для инъекций, ампулы 10	50 ампул

		мг/мл 1 мл	
(п. 11 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			
12.	Фентанил	Трансдермальная терапевтическая система 12,5 мкг/час 25 мкг/час 50 мкг/час 75 мкг/час 100 мкг/час	20 пласт. 20 пласт. 10 пласт. 10 пласт. 10 пласт.
13.	Фентанил	Таблетки подъязычные 0,1 мг; 0,2 мг; 0,3 мг; 0,4 мг; 0,6 мг; 0,8 мг	50 таблеток
14.	Кодеин (кодеина фосфат)	Порошок	0,2 г
15.	Натрия оксibuтират	Раствор для приема внутрь 66,7%, сироп для приема внутрь 5%	2 флакона
16.	Бупрофен	Раствор для инъекций 2 мг/мл 1 мл	20 ампул
17.	Налбуфин	Раствор для инъекций 10 мг/мл 20 мг/мл	50 ампул 25 ампул
18.	Фенобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	50 таблеток
(п. 18 введен Приказом Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)			

**Рекомендованное количество
отдельных лекарственных препаратов
для выписывания на один рецепт**

(Приложение № 2 к Порядку назначения и выписывания лекарственных
препаратов, утверждено приказом
Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н
в ред. от 30.06.2015 г. № 386н)

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Форма выпуска и дозировка	Количество
1.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие кодеин (соли кодеина)	Все лекарственные формы	не более 0,2 г <*>
2.	Эфедрина гидрохлорид и другие соли эфедрина	Порошок	0,6 г
3.	Теофедрин, Теофедрин-Н, Нео-теофедрин	Таблетки	30 табл.
4.	Солутан	Раствор 50 мл, 30 мл	1 флакон
5.	Спазмoverалгин, Спазмoverалгин-Нео	Таблетки	50 табл.
6.	Другие комбинированные лекарственные препараты, содержащие эфедрина гидрохлорид и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
7.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие псевдоэфедрина гидрохлорид и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
8.	Клонидин	Таблетки 0,075 мг; 0,15 мг Раствор для инъекций 0,1 мг/мл Капли глазные 0,125%, 0,25%, 0,5% раствор	1 упаковка 1 упаковка 5 тубик-капельниц
9.	Анаболические гормоны: Метандростенолон, Оксандролон Ретаболил, Нандролон, Феноболил, Силаболин и другие	Все лекарственные формы	1 упаковка
10.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенилпропаноламин и подлежащие предметно-количественному учету	Все лекарственные формы	1 упаковка
11.	Бензобарбитал	Таблетки 50 мг, 100 мг	1 упаковка
12.	Примидон	Таблетки 125 мг, 250 мг	1 упаковка

<*> При выписывании и отпуске лекарственного препарата, содержащего соли кодеина производится пересчет на кодеин основание.

ОСОБЕННОСТИ И ЗАПРЕЩЕНИЯ В ДЕЯТЕЛЬНОСТИ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ

Особенности

Деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, подлежит лицензированию и осуществляется в соответствии с международными договорами РФ и законодательством РФ (пункт 2 Статьи 8 ФЗ от 08.01.1998г. № 3-ФЗ).

Правительство РФ устанавливает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и внесенными в Список I прекурсорами (пункт 3 Статьи 8 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ может осуществлять юридическое лицо, в состав руководителей которого входит специалист, имеющий соответствующую профессиональную подготовку (извлечение из пункта 1 статьи 10 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Юридическое лицо может осуществлять деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, при наличии следующих документов:

сертификат специалиста, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица;

заключение органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны;

выданные медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения в порядке, установленном Минздравом России, по согласованию с ФСКН России справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсорами, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом;

заключения органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсорами или культивируемым наркосодержащим растениям, непогашенной или неснятой судимости (извлечения из пункта 3 статьи 10 ФЗ от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ)

Запрещается

- выдача рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, без соответствующих медицинских показаний или с нарушением установленных правил оформления и влечет уголовную ответственность в соответствии с законодательством РФ (Статья 26 пункт 3);

- медицинским работникам выписывать рецепты на лекарственные препараты:

- при отсутствии медицинских показаний;

- которые в соответствии с инструкцией по медицинскому применению используются только в медицинских организациях;

- на не зарегистрированные на территории РФ;

- на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в список II Перечня, зарегистрированные в качестве лекарственных препаратов для лечения наркомании;

- индивидуальным предпринимателям, осуществляющим медицинскую деятельность, на наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III Перечня (п. 6.2 в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н);

- пропаганда каких-либо преимуществ в использовании отдельных наркотических средств, психотропных веществ, их аналогов или прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, в том числе пропаганда использования в медицинских целях наркотических средств, психотропных веществ, новых потенциально опасных психоактивных веществ, наркосодержащих растений, подавляющих волю человека либо отрицательно влияющих на его психическое или физическое здоровье. (Статья 46 пункт п. 2 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ в ред. от 03.02.2015 N 7-ФЗ);

- требовать возврат первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов на лекарственные препараты, содержащие назначение наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов. (Статья 27 пункт 5) п. 5 введен Федеральным законом от 31.12.2014 N 501-ФЗ);

- оборот аналогов наркотических средств и психотропных веществ в РФ (Статья 14 пункт 4);

- оборот новых потенциально опасных психоактивных веществ в РФ (Статья 2.2 введена Федеральным законом от 03.02.2015 N 7-ФЗ);

- передача для дальнейшего использования наркотических средств и психотропных веществ, в отношении которых принято решение об их уничтожении (пункт 2.5 приказа МЗ РФ от 28.03.2003 г. № 127 в ред. от 07.05.2015 г.);

- пересылка наркотических средств и психотропных веществ под видом

гуманитарной помощи запрещается, за исключением случаев, когда при чрезвычайных ситуациях наркотические средства или психотропные вещества направляются в конкретные субъекты РФ в соответствии с решениями Правительства РФ (Статья 22 пункт 1);

- пересылка наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров в почтовых отправлениях, в том числе международных (Статья 22 пункт 2 в ред. Федерального закона от 14.06.2011 N 139-ФЗ);

- приватизация и передача в доверительное управление медицинских организаций государственной и муниципальной систем здравоохранения, оказывающих наркологическую помощь (Статья 55 пункт 3 в ред. Федерального закона от 25.11.2013 N 317-ФЗ);

- приватизация имущества и иные формы разгосударствления предприятий и учреждений, входящих в единый технологический комплекс, связанный с производством наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I и II, а также внесенных в Список I прекурсоров, запрещаются. (Статья 17 пункт 4 в ред. Федеральных законов от 19.07.2007 N 134-ФЗ, от 25.11.2008 N 220-ФЗ, от 14.06.2011 N 139-ФЗ);

- пропаганда наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, культивирования наркосодержащих растений, осуществляемая юридическими или физическими лицами и направленная на распространение сведений о способах, методах разработки, изготовления и использования наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, новых потенциально опасных психоактивных веществ, местах их приобретения, способах и местах культивирования наркосодержащих растений, а также производство и распространение книжной продукции, продукции средств массовой информации, распространение указанных сведений посредством использования информационно-телекоммуникационных сетей или совершение иных действий в этих целях (Статья 46 пункт п. 1 в ред. Федерального закона от 03.02.2015 N 7-ФЗ);

- распространение образцов лекарственных средств, содержащих наркотические средства или психотропные вещества (Статья 46 пункт 3 в ред. Федерального закона от 16.10.2006 N 160-ФЗ);

- транзит через территорию РФ наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (Статья 28 пункт 8 в ред. Федерального закона от 01.03.2012 N 18-ФЗ);

- хранение наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров в любых количествах в целях, не предусмотренных настоящим Федеральным законом (Статья 20 пункт 1 в ред. Федерального закона от 14.06.2011 N 139-ФЗ). В РФ запрещается лечение наркомании наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в Список II (Статья 31 пункт 6 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ).

Аптечным организациям, медицинским организациям и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в

которых отсутствуют аптечные организации, запрещается отпускать наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список II, по рецептам на лекарственные препараты, **выписанные более пятнадцати дней назад** (Статья 25 пункт п. 6 в ред. Федерального закона от 31.12.2014 N501-ФЗ).

Аптечным учреждениям, организациям запрещается отпуск наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня; психотропных веществ, внесенных в Список III Перечня; иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету; анаболических стероидов по рецептам ветеринарных лечебных организаций для лечения животных (пункт 3.7 приказ Минздравсоцразвития РФ от 14.12.05г. №785).

ПРАВОВОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ В СФЕРЕ ОБОРОТА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ИХ ПРЕКУРСОРОВ

Правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров регламентируется международными договорами (Единая конвенция о наркотических средствах 1961 года, Конвенция о психотропных веществах 1971 г., Конвенция ООН о борьбе против незаконного оборота НС и ПВ 1988 года) и законодательством Российской Федерации. Законодательство РФ о наркотических средствах, психотропных веществах и их прекурсорах включает федеральные законы и подзаконные акты - постановления и распоряжения Правительства РФ.

Частью первой статьи 7 федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» установлено, что правовое регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, осуществляют в пределах своей компетенции федеральные органы государственной власти. Государственную власть в Российской Федерации осуществляют Президент Российской Федерации, Федеральное собрание (Совет Федерации и Государственная Дума), Правительство Российской Федерации, суды Российской Федерации (статья 11 Конституции РФ).

Производство наркотических средств и порядок их использования находится в ведении Российской Федерации (статья 71 Конституции РФ).

Федеральные органы исполнительной власти, органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации, органы местного самоуправления, а также органы, специально уполномоченные на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ, в пределах своей компетенции организуют исполнение законодательства Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах и об их прекурсорах.

Негосударственные организации и объединения не вправе осуществлять регулирование деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.

В целом законодательство Российской Федерации в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ регламентируется 6 федеральными законами и более чем 70 подзаконными актами (31 постановление Правительства Российской Федерации и более 40 приказов федеральных органов исполнительной власти).

Базовыми нормативно правовыми актами, формирующими законодательство являются:

Федеральный закон от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"

Федеральный закон от 4 мая 2011 г. N 99-ФЗ "О лицензировании

отдельных видов деятельности";

Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» в ред. от 29.12.2015 г.

Уголовный кодекс Российской Федерации от 13.06.1996 N 63-ФЗ (ред. от 28.11.2015).

Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях" от 30.12.2001 N 195-ФЗ (ред. от 29.12.2015).

Постановления Правительства РФ:

- от 30 июня 1998 г. N 681 "Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации";

- от 22 июня 2009 г. N 508 "Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества";

- от 6 августа 1998 г. N 892 "Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами";

- от 22 декабря 2011 г. N 1085 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»;

- от 4 ноября 2006 г. N 644 "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров";

- от 12 июня 2008 г. N 449 "О порядке перевозки наркотических средств и психотропных веществ на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов";

- от 31 декабря 2009 N 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров" и др.

Частью первой статьи 6 федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» установлено, что в целях осуществления государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Президент Российской Федерации или Правительство Российской Федерации уполномочивает специально образованные федеральные органы или иные федеральные органы исполнительной власти на решение задач в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. Специально образованным федеральным органом в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ в Российской Федерации является Федеральная служба по контролю за оборотом наркотиков (ФСКН России). Наряду с ФСКН России над организацией исполнения требований и норм федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» работают другие федеральные органы исполнительной власти – МВД России, Минздрав России, Минпромторг России и другие, а также органы исполнительной власти субъектов РФ.

Ведущим федеральным органом в сфере легального оборота наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для

медицинского применения, является Министерство здравоохранения Российской Федерации. Задачи и полномочия Минздрава России установлены Положением о Министерстве здравоохранения РФ, утвержденным Постановлением Правительства РФ от 19 июня 2012 г. N 608 в ред. от 09.08.13 г.

В соответствии с указанным постановлением применительно к использованию наркотических средств и психотропных веществ, в медицинских целях Минздрав России утверждает:

- порядок медицинского наблюдения и учета больных наркоманией (по согласованию с Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков, Генеральной прокуратурой Российской Федерации и Министерством юстиции Российской Федерации) (п. 5.2.57);
- порядок проведения медицинского психиатрического освидетельствования (п. 5.2.71);
- правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества (по согласованию с Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков) (п.5.2.165);
- нормативы для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения (п. 5.2.166);
- специальные требования к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения (п. 5.2.167);
- предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля (п. 5.2.175);
- перечни должностей медицинских и фармацевтических работников, а также организаций и учреждений, которым предоставлено право отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам (по согласованию с Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков (п. 5.2.176);
- максимальные сроки назначения конкретных наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, а также количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте (п.5.2.177);
- формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядок их изготовления,

распределения, регистрации, учета и хранения, а также правила оформления (по согласованию с Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков (п. 5.2.178.);

- порядок и условия использования наркотических средств и психотропных веществ в медицинских целях (п.5.2.180);
- порядок проведения предварительного и периодического медицинских осмотров, порядок проведения профилактического медицинского осмотра (п.5.2.53).

В соответствии с Законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ может осуществлять **юридическое лицо** (ст. 48 ГК РФ) которое подлежит государственной регистрации и внесению в Единый государственный реестр юридических лиц (ст. 51 ГК РФ). В состав руководителей юридического лица, осуществляющего деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, должен входить специалист, имеющий соответствующую профессиональную подготовку.

Это может быть гражданин, имеющий определенную специальность (провизора, фармацевта, врача, среднего медицинского персонала, научных сотрудников, инженерно-технических работников), среднее профессиональное, высшее профессиональное, дополнительное профессиональное образование и (или) специальную подготовку в сфере деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, соответствующие требованиям и характеру выполняемой работы (пункт 5, абзац «ч» постановления Правительства РФ от 22.12.2011 . № 1085 в ред. от 06.08.2015 г.)

В соответствии с пунктом 3 статьи 10 федерального закона «О наркотических средствах психотропных веществах» юридическое лицо может осуществлять деятельность, связанную с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, при наличии следующих документов:

- сертификат специалиста, подтверждающий соответствующую профессиональную подготовку руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица;
- заключение органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны;
- выданные медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения в порядке, установленном Минздравом России, по согласованию с федеральным органом исполнительной власти по контролю за

оборотом наркотических средств и психотропных веществ справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров или культивируемым наркосодержащим растениям, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом;

- заключения органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ, либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации.

ПРАВИЛА ДОПУСКА К ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СВЯЗАННОЙ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Нормативные акты, регламентирующие порядок допуска к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами

1. Федеральный закон от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» Статьи 10 и 30 Постановление Правительства РФ от 6 августа 1998 г. № 892 "Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами".
2. Постановление Правительства РФ от 23.09.2002 № 695 (ред. от 25.03.2013) "О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования... "
3. Постановление Правительства РФ от 18 мая 2011 г. № 394 (ред. от 04.09.12г.) «Об утверждении перечня отдельных видов профессиональной деятельности и деятельности, связанной с источником повышенной опасности, на занятие которыми устанавливаются ограничения для больных наркоманией»
4. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 12 апреля 2011 г. № 302н (в ред. от 05.12.2014 № 801н) «Об утверждении перечней вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении

которых проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования)...»

5. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 02.05.2012 г. № 441н «Об утверждении порядка выдачи медицинскими организациями справок и медицинских заключений».
6. Приказ Минздрава России от 15.12.14 г. № 834н «Об утверждении унифицированных форм медицинской документации, используемых в медицинских организациях, оказывающих медицинскую помощь в амбулаторных условиях, и порядков по их заполнению».
7. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 11 апреля 2012 г. № 339н «Об утверждении разъяснения по применению перечня отдельных видов профессиональной деятельности и деятельности, связанной с источником повышенной опасности, на занятие которыми устанавливаются ограничения для больных наркоманией, утвержденного постановлением Правительства РФ от 18 мая 2011 г. № 394.
8. Приказ ФМБА России от 07.09.2015 № 170 "О создании на базе медицинских организаций, подведомственных Федеральному медико-биологическому агентству, врачебных психиатрических комиссий по проведению обязательного психиатрического освидетельствования работников, осуществляющих отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности...»
9. Приказ ФСКН России от 29 декабря 2011 г. № 580 в ред. от 11.08.14 г. «Об утверждении административного регламента ФСКН России по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, непогашенной или неснятой судимости .»

Перечень видов деятельности, на занятие которыми установлены ограничения для больных наркоманией, утвержден постановлением Правительства РФ от 18 мая 2011 г. № 394. Правила допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ утверждены постановлением Правительства РФ от 06.08.1998. № 892 (ред. от 24.12.2014г.).

Федеральные органы исполнительной власти при необходимости разрабатывают и по согласованию с Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков утверждают нормативные правовые акты на основе Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ (пункт 2 1111 РФ от 06.08.1998 г. № 892).

В соответствии с указанными правилами:

- допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами осуществляется руководителями организаций, учреждений и предприятий независимо от их организационно-правовой формы или лицами, их замещающими, а к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, - также и индивидуальными предпринимателями;

- допуск лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, предусматривает ознакомление этих лиц с законодательством Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включение в трудовой договор взаимных обязательств организации (индивидуального предпринимателя) и лица, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров (пункт 3 указанных выше правил);

- не допускаются к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, лица, не достигшие 18-летнего возраста, и лица, в отношении которых отсутствуют справки и заключения, предусмотренные соответственно абзацами четвертым и пятым пункта 3 статьи 10 и абзацами вторым и третьим пункта 7 статьи 30 Федерального закона "О наркотических средствах и психотропных веществах";

- подготовка материалов на лиц, оформляемых на работу с наркотическими средствами, психотропными веществами, а также для осуществления деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, осуществляется управлениями (отделами) кадров, а в случае их отсутствия - работником, ведущим кадровую работу в организации (индивидуальным предпринимателем);

- студентам организаций, осуществляющих образовательную деятельность по образовательным программам среднего профессионального образования и высшего образования, разрешается работать в ходе учебного процесса с наркотическими средствами, психотропными веществами и (или) прекурсорами только в присутствии лиц, допущенных к работе с ними в установленном порядке;

Для получения справки об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом руководитель организации (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель выдает лицу, оформляемому на работу с наркотическими средствами, психотропными веществами, направления в медицинские организации для прохождения в установленном порядке предварительного (периодического) медицинского осмотра (обследования) и обязательного психиатрического освидетельствования.

Для получения заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I

прекурсорам непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ, либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации, руководитель организации (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель направляет в органы по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ запрос с приложением анкеты указанного лица по формам и в порядке, которые установлены Федеральной службой Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков.

Направление указанных лиц в органы по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ для получения таких заключений не допускается.

При отсутствии оснований, препятствующих допуску лица к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, руководитель организации (лицо, его замещающее) или индивидуальный предприниматель издает соответствующий приказ и заключает с указанным лицом трудовой договор.

Срок действия допуска лица к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров, ограничивается сроком действия трудового договора.

Обращаем внимание на то, что в том случае, если трудовой договор был заключен в период, когда сотрудник не работал с наркотическими средствами и психотропными веществами и в договоре отсутствуют взаимные обязательства при допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, должно быть оформлено дополнительное соглашение к трудовому договору. Образец дополнительного соглашения приведен в приложении № 20.

Обязательное психиатрическое освидетельствование

В соответствии с частью 6 статьи 213 ТК РФ работники ряда профессий, обязаны проходить психиатрическое освидетельствование.

Правила прохождения обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности, утверждены постановлением Правительства РФ от 23 сентября 2002 г. № 695.

Конкретный перечень психиатрических противопоказаний для осуществления отдельных видов профессиональной деятельности, связанной

со сферой оборота наркотических средств и психотропных веществ утвержден постановлением Правительства РФ от 28 апреля 1993 г. № 377.

***Медицинские психиатрические противопоказания для
осуществления отдельных видов профессиональной деятельности,
связанной с влиянием вредных веществ и неблагоприятных
производственных факторов***

(Извлечение из постановления Правительства РФ
от 28 апреля 1993 г. № 377)

Опасные и вредные производственные факторы	Проводимые работы Дополнительные медицинские психиатрические противопоказания
1	2
Наркотические средства и психотропные вещества	Культивирование наркосодержащих рас- тений; разработка, производство, изготовление, переработка, хранение, перевозка, отпуск, реализация, распределение, приобретение, использование, ввоз на таможенную территорию Российской Федерации, вывоз с таможенной территории Российской Федерации, уничтожение наркотических средств и психотропных веществ Дополнительные противопоказания: Алкоголизм, наркомания, токсикомания
(введено Постановлением Правительства РФ от 23.05.1998 N 486)	

***Нормативные акты, регламентирующие правила
обязательного психиатрического освидетельствования***

Трудовой кодекс Российской Федерации от 30.12.2001 N 197-ФЗ (ред. от 29.12.2015):

Статья 213 часть 6 - обязательное психиатрическое ос-
видетельствование, часть 7 - медицинские осмотры и психиатрические
освидетельствования осуществляются за счет средств работодателя;

Статья 212 часть 14 (нельзя допускать к работе без прохождения
обязательного психиатрического освидетельствования);

Статья 76 часть 3 (отстранение от работы).

Кодекс Российской Федерации «Об административных правонарушениях» от 30.12.2001 № 195-ФЗ ред. от 29.12.2015 г.

Закон РФ от 2 июля 1992 г. № 3185-1 в ред. от 28.11.2015 «О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании» статья 23 (психиатрическое освидетельствование) Постановление Правительства РФ от 28 апреля 1993 г. № 377 «О реализации закона РФ "О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании"» в ред. от 23.09.2002 г. (медицинские психиатрические противопоказания) Постановление Правительства РФ от 23 сентября 2002 г. № 695 в ред. от 25.03.2013 «О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования...»

Психиатрическое освидетельствование при приеме на работу должно проводиться только по письменному направлению работодателя. Это обусловлено тем, что необходимо оценить не общее психическое здоровье кандидата, а установить, может ли он заниматься конкретной деятельностью.

Работник для прохождения освидетельствования представляет выданное работодателем направление, в котором указываются вид деятельности и условия труда работника, предусмотренные Перечнем, предъявляет паспорт или иной заменяющий его документ, удостоверяющий личность.

Условие об обязательном прохождении психиатрического освидетельствования должно быть прописано в трудовом договоре работника либо в коллективном договоре, правилах внутреннего трудового распорядка или ином локальном нормативном акте работодателя, с которым работник ознакомлен под роспись.

Освидетельствование работника проводится:

- на добровольной основе кроме случаев указанных в статье 23 Закона РФ от 2 июля 1992 г. № 3185-1 "О психиатрической помощи и гарантиях прав граждан при ее оказании".

- не реже одного раза в 5 лет.

- в срок не более 20 дней с даты его обращения в комиссию.

- с целью определения его пригодности по состоянию психического здоровья к осуществлению отдельных видов деятельности, а также к работе в условиях повышенной опасности, предусмотренных Перечнем.

- врачебной комиссией из трех врачей-психиатров, создаваемой органом управления здравоохранением. Комиссия вправе запрашивать у медицинских учреждений дополнительные сведения, о чем работник ставится в известность.

Как правило, освидетельствование проводится в психоневрологическом диспансере в течение 20 дней с момента обращения. При необходимости она может запросить дополнительные сведения о здоровье работника в других медицинских учреждениях. Решение комиссия принимает простым большинством голосов и выдает его в письменной форме работнику под роспись в течение трех дней после принятия. В этот же

срок работодателю направляется сообщение о дате принятия решения комиссией и дате выдачи его работнику.

Комиссия принимает соответствующее решение в течение 10 дней после получения дополнительных сведений. Решение принимается простым большинством голосов о пригодности (непригодности) работника к выполнению вида деятельности (работы в условиях повышенной опасности), указанного в направлении на освидетельствование.

Формулировка в справке, которую может требовать работодатель только одна «не имеет противопоказаний к выполнению деятельности, связанной с оборотом НС и ПВ».

На практике имеют место случаи, когда работодатель допускает к работе сотрудника, не прошедшего обязательное психиатрическое освидетельствование или у которого выявлены медицинские противопоказания, может грозить штраф. В соответствии с частью 3 статьи 5.27.1 КоАП РФ допуск к работе без прохождения обязательного психиатрического освидетельствования влечет наложение административного штрафа на должностных лиц в размере от пятнадцати тысяч до двадцати пяти тысяч рублей; на лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность без образования юридического лица, - от пятнадцати тысяч до двадцати пяти тысяч рублей; на юридических лиц - от ста десяти тысяч до ста тридцати тысяч рублей.

ПРИБРЕТЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ, ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ И ВНЕСЕННЫХ В СПИСОК I ПРЕКУРСОРОВ

Слово «приобретение» входит в понятие «оборот наркотических средств, психотропных веществ» (статья 1 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах») и значится под номерами 10, 36, 52 в Перечне работ и услуг, составляющих деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденный постановлением Правительства РФ от 22.12.2011 г. № 1085 в ред. от 04.09.2012 г.

Приобретение наркотических средств и психотропных веществ регламентировано 24 статьей федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах».

В комментариях к федеральному закону «О наркотических средствах и психотропных веществах» под **приобретением** понимается получение права на обладание чем-либо. Организации независимо от формы собственности могут приобретать наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список I прекурсоры, а также препараты, которые содержат малые количества наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II, для производства, изготовления, переработки, реализации, использования, в том числе в медицинских и иных целях. Такая

деятельность возможна только при наличии **лицензий** на указанные виды деятельности.

Приобретение физическими лицами наркотических и психотропных лекарственных препаратов в аптечных организациях в данной статье не рассматривается.

ПЕРЕВОЗКА НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Нормативные акты, регламентирующие перевозку наркотических средств и психотропных веществ

Федеральный закон от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (Статья 21).

Постановление правительства РФ от 12 июня 2008 г. N 449 «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов» в ред. от 06.08.2015 г. № 807.

Постановление Правительства РФ от 15 июня 1998 г. N 591 "Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию РФ".

Соглашение о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории таможенного союза. Заключено в г. Минске 24 октября 2013 год.

Дополнительная информация.

Письмо Минздрава России от 21.10.2015 г. № 25-4/10/2-6290.

Общий порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ регламентирован Статьёй 21 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах». В соответствии с установленным порядком:

-право осуществлять перевозку наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров на территории РФ предоставляется юридическим лицам при наличии лицензии на указанный вид деятельности.

-при перевозке наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров должна быть обеспечена **сохранность** перевозимых средств и веществ(пункт 2 статьи 21 в ред. Федерального закона от 31.12.2014..N 501-ФЗ).

-порядок перевозки наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров на территории РФ, а также порядок оформления необходимых для этого документов устанавливаются Правительством Российской Федерации.

-физическим лицам разрешается перевозить наркотические средства и психотропные вещества, полученные в медицинских целях, при наличии документа, выданного аптечной организацией и подтверждающего законность получения наркотических средств и психотропных веществ. Таким документом является сигнатура.

Постановлением Правительства РФ от 12 июня 2008 г. N 449 утверждены Правила перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов.

Правила распространяются на перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на территории РФ любыми видами транспорта, осуществляемую юридическими лицами, имеющими лицензию на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (пункт 2 в ред. постановления Правительства РФ от 06.08.2015 № 807). В указанные Правила постановлением Правительства РФ от 6 августа 2015 г. № 807 внесены существенные изменения, которые вступили в силу 18 августа 2015.

К принципиальным изменениям в Правилах перевозки наркотических средств, психотропных веществ относятся:

- установление нормы о наличии обязательной специализированной охраны только при перевозке:

а) наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I перечня, а также прекурсоров;

б) наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня, предназначенные для дальнейших производства, изготовления (за исключением изготовления аптечными организациями), переработки и распределения;

в) наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня, реализуемые организациям оптовой торговли наркотическими средствами и психотропными веществами, а также

г) организациям, осуществляющим хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

Отменена норма о необходимости оформления маршрута перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров при любых случаях перевозки указанных средств и веществ.

Норма о необходимости заполнения маршрута перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (сроком до 1 года) **установлена только для случаев осуществления перевозки с привлечением специализированной охраны.**

Обращаем внимание на то, что требование о наличии специализированной охраны распространяется на перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, осуществляемые производителями и импортерами наркотических и психотропных лекарственных средств, организациями оптовой торговли наркотическими и психотропными лекарственными средствами, поставляющими наркотические средства и психотропные вещества для переработки или распределения.

В иных случаях перевозки наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня (аптечными, медицинскими и иными организациями), решение о необходимости обеспечения их охраны принимается руководителем юридического лица.

В том случае если руководителем юридического лица принято решение о необходимости обеспечения охраны перевозимых наркотических средств и психотропных веществ для руководимой им организации необходимо руководствоваться пунктом 3(2) постановления Правительства РФ от 12 июня 2008 г. N 449 в ред. от 06.08.2015 N 807 в соответствии, с которым охрана наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров обеспечивается юридическим лицом, осуществляющим их перевозку, имеющим лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

В случае ее отсутствия охрана наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляется путем привлечения к перевозке в установленном порядке:

подразделений вневедомственной охраны полиции или организации, подведомственной Министерству внутренних дел РФ;

ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти или организаций;

юридического лица, имеющего лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

Юридическое лицо осуществляет перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров:

на основании заключенного в установленном порядке с другим юридическим лицом договора перевозки, договора поставки, договора передачи на уничтожение или иного договора, в соответствии с которым у одной из сторон договора возникает обязанность осуществить перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее - договор);

без заключения договора в целях обеспечения наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами своих структурных подразделений (филиал, представительство или иное обособленное подразделение юридического лица, указанное в его учредительных документах), адрес места нахождения которых отличается от адреса места нахождения юридического лица (пункт 4).

При каждой перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров руководителем юридического лица, **осуществляющего перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, издается приказ о назначении лиц, ответственных за их получение, доставку, передачу и сохранность, допущенных в установленном порядке к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами (далее - лица, ответственные за перевозку).**

В приказе указываются транспортные средства, используемые для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, а также дата и номер договора, если перевозка осуществляется на его основании (пункт 5).

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров используются закрытые транспортные средства, которые оборудованы запирающим устройством и имеют места для размещения лиц, ответственных за перевозку, и лиц, осуществляющих охрану (пункт 6).

Для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров используются транспортная тара, упаковка и упаковочные материалы, соответствующие установленным стандартам и обеспечивающие в пути следования условия для сохранности наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (пункт 7).

Конкретные требования к перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, оформлению необходимых для этого документов, к транспортным средствам, транспортной таре, упаковке и упаковочным материалам, используемым для перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, определяются в соответствии с законодательством РФ и настоящими Правилами договором или утверждаемой руководителем юридического лица инструкцией о порядке осуществления перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в целях обеспечения своих структурных подразделений (п. 8).

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры, упакованные юридическим лицом-отправителем в транспортную тару, упаковку или упаковочный материал с указанием адресов отправителя и получателя наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, опечатываются (пломбируются).

Номера (описание) печатей (пломб), использованных при опечатывании (пломбировании), указываются в акте, составленном по форме согласно приложению № 13 (пункт 10).

При перевозке наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров лица, ответственные за перевозку, должны иметь при себе следующие документы:

товарно-транспортные накладные, счета, счета-фактуры, требования или иные предусмотренные законодательством РФ и оформленные в установленном порядке документы, в которых указаны наименования и количество перевозимых наркотических средств, психотропных веществ и

прекурсоров;

заверенные печатью юридического лица, осуществляющего перевозку наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, копии лицензии и предусмотренного пунктом 5 настоящих Правил приказа руководителя юридического лица (пункт 9);

маршрут перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, составленный по форме согласно приложению N 1 (для случаев перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, обеспеченной охраной). Маршрут оформляется на **срок** до 1 года. В случае необходимости изменения маршрута, он подлежит переоформлению;

акт, предусмотренный пунктом 10 настоящих Правил.

Особенности перевозки наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, предназначенных для обеспечения деятельности в системе федеральных органов исполнительной власти, в которых законодательством РФ предусмотрены военная и правоохранительная служба, а также оформления необходимых для этого документов могут устанавливаться соответствующими федеральными органами исполнительной власти по согласованию с Министерством транспорта РФ и Федеральной службой РФ по контролю за оборотом наркотиков (пункт 11).

Больные, провозящие в лечебных целях через территорию РФ при следовании транзитом (трансфером) наркотические средства или психотропные вещества, внесенные в Списки II и III Перечня, наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, при въезде на территорию РФ согласно Постановлению Правительства РФ от 15 июня 1998 г. N 591 "Об утверждении Правил провоза наркотических средств или психотропных веществ в лечебных целях больными, следующими транзитом через территорию РФ" обязаны декларировать наличие у них каждого наркотического средства или психотропного вещества.

Вместе с декларацией указанные больные предъявляют таможенным органам следующие документы:

а) медицинский документ, выданный уполномоченным на то органом страны проживания больного, о наличии у него заболевания, требующего применения наркотических средств или психотропных веществ, с указанием их наименования и количества;

б) вывозной сертификат на конкретные наркотические средства или психотропные вещества, выданный компетентным национальным органом страны проживания больного, включенным в официальное издание Организации Объединенных Наций "Компетентные национальные органы, действующие на основании международных договоров о контроле за наркотиками", и ввозной сертификат, выданный аналогичным компетентным органом страны, в которую направляется указанный больной.

Больные, следующие транзитом (трансфером) через территорию РФ, должны быть официально (в письменной форме) предупреждены таможенными органами о запрещении передавать иным лицам находящиеся

в их распоряжении для лечебных целей наркотические средства или психотропные вещества.

При ввозе (вывозе) или транзите лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, в рамках Евразийского экономического союза, необходимо руководствоваться:

Соглашением о порядке перемещения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров по таможенной территории Таможенного союза (Заключено в г. Минске 24.10.2013). В соответствии с указанным соглашением «... Физические лица осуществляют перемещение и перевозку (внутренний транзит) ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных средств для личного применения по медицинским показаниям при наличии подтверждающих медицинских документов либо их заверенных копий, в которых должно быть указано наименование и количество таких средств и веществ, а также прекурсоров для личного пользования в объемах, определенных законодательством Сторон. Подтверждающие медицинские документы составляются на языке Стороны, на территорию которой осуществляется перемещение или перевозка (внутренний транзит) указанных лекарственных средств, либо прилагается их нотариально засвидетельствованный перевод на язык указанной Стороны.»

и частью 6 решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.04.2015 г. № 30 (ред. от 06.10.2015) «О мерах нетарифного регулирования» в соответствии с которой «. 6. Представление таможенному органу государства - члена лицензии не требуется в следующих случаях:

а) ввоз и (или) вывоз физическими лицами ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных средств для личного применения по медицинским показаниям при наличии подтверждающих медицинских документов с указанием наименования и количества товара, а также прекурсоров в качестве товаров для личного пользования в объемах, определенных законодательством государств-членов. Подтверждающие медицинские документы (их заверенные копии) составляются на языке государства-члена, на территорию которого осуществляется ввоз указанных лекарственных средств, либо прилагается их нотариально заверенный перевод на язык указанного государства-члена, в случае если иное не установлено законодательством государства-члена».

ХРАНЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ

Хранение наркотических средств и психотропных веществ один из важнейших разделов легального оборота наркотических средств и психотропных веществ, регламентируется федеральным законом «О наркотических средствах и психотропных веществах» и подзаконными

нормативными актами.

В соответствии со статьей 20 закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» хранение осуществляется:

юридическими лицами,

в специально оборудованных помещениях, оснащенных инженерно-техническими средствами охраны,

при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по хранению наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров,

в порядке, установленном Правительством РФ. Ответственность за организацию хранения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров возлагается на руководителя юридического лица либо уполномоченное им должностное лицо.

Приказом руководителя юридического лица назначаются лица, ответственные за хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, допущенные к работе с наркотическими средствами, психотропными веществами и прекурсорами, и устанавливается порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также используемых при опечатывании (пломбировании) печатей и пломбировочных устройств (пункт 13 постановления Правительства РФ от 31.12.09 № 1148 в ред. от 06.08.2015).

Постановлением Правительства РФ от 17 декабря 2010 г. № 1035 регламентирован порядок установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений и мест временного хранения, где осуществляется деятельность, связанная с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

Уровень инженерно-технической оснащенности помещений, виды технических средств охраны и класс устойчивости сейфов к взлому определяются при заключении договора с охранной организацией (пункт 11 постановления Правительства РФ от 31.12.09 № 1148 в ред. от 06.08.2015).

Нормативные акты, регламентирующие хранение наркотических средств и психотропных веществ

Федеральный закон от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 03.02.2015 г.

Постановление Правительства РФ от 31.12.09 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» в ред. от 06.08.2015 г. № 807.

Постановление Правительства РФ от 17.12.2010 г. № 1035 «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений».

Приказ Минздравсоцразвития России от 23.08.10 г. № 706н «Об

утверждении правил хранения лекарственных средств» в ред. от 28.12.2010 г.

Приказ Минздрав России от 24.07.2015 г. № 484н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ».

Приказ ФСКН от 12.01.2012 г. № 9 в ред. от 11.08.2014 г. «Об утверждении административного регламента Федеральной Службы РФ по контролю за оборотом наркотиков по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров...»

Приказ МВД России № 855, ФСКН № 370 от 11.09.2012 г. в ред. от 03.12.2015 г. «Об утверждении требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ...».

Дополнительная информация:

Письмо Минздрава России от 17.12.2012 г. № 2182796/25-4.

Письмо ФСКН России от 14.05.2012 г. № 2/6/7169.

Письмо Минздрава России от 21.10.2015 г. № 25-4/10/2-629.

Что подлежит хранению.

Хранению подлежат запасы наркотических средств и психотропных веществ, прекурсоры, сильнодействующие и ядовитые вещества, документация, связанная оборотом наркотических средств и психотропных веществ - требования накладные, рецепты на наркотические средства и психотропные вещества, специальные журналы регистрации, заполненные журналы регистрации.

Обращаем внимание на то, что понятие запас наркотических средств или психотропных веществ для медицинских организаций следует понимать как потребность в этих средствах, исходя из операционной и реанимационной активности медицинской организации, с обязательным наличием переходящего остатка.

Сроки использования запаса не лимитируются. Запас это не срок хранения, а возможный срок использования

Контролирующим органам недопустимо требовать наличия «нулевого» остатка наркотиков или обязательного расходования их при отсутствии показаний к использованию (письмо МЗ РФ от 02.11.2005 . № 5268-ВС)

На новые наркотические и психотропные лекарственные препараты пока не установлены расчетные нормативы потребности. ЮЛ могут производить расчет с учетом их фактического оборота за 3-5 лет (письмо МЗ от 21.03.13 г. № 25-4/10/2-1971).

Помещения подразделяются на 4 категории. Каждой из категорий устанавливаются требования к условиям хранения в них наркотических

средств, психотропных веществ.

К 1-й категории относятся помещения: юридических лиц, осуществляющих производство, изготовление (за исключением изготовления аптечными организациями), переработку наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров;

юридических лиц, осуществляющих оптовую торговлю наркотическими средствами, психотропными веществами и внесенными в список I прекурсорами;

юридических лиц, осуществляющих хранение наркотических средств и психотропных веществ, предназначенных для ликвидации медико-санитарных последствий чрезвычайных ситуаций природного и техногенного характера или для мобилизационных нужд.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях 1 категории хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

Допускается хранение наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на стеллажах (поддонах) в нескрытой (неповрежденной) групповой или транспортной таре либо в опечатанной таре в случае хранения больших объемов наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, не позволяющих размещение их в сейфах (металлических шкафах).

Ко 2-й категории относятся помещения: аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного или 6-месячного запаса (для аптечных организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях) наркотических средств и психотропных веществ;

ветеринарных аптечных организаций, предназначенные для хранения 3-месячного запаса наркотических средств и психотропных веществ.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях 2 категории хранятся в запирающихся сейфах или металлических шкафах.

К 3-й категории относятся помещения: медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения 15-дневного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня, и месячного запаса психотропных веществ, внесенных в список III перечня;

медицинских организаций или обособленных подразделений медицинских организаций, предназначенные для хранения наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, и производящих отпуск указанных лекарственных препаратов физическим лицам в соответствии с пунктом 1 статьи 25 Федерального закона от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" ;

юридических лиц, предназначенные для хранения наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I прекурсоров, используемых в научных, учебных и экспертных целях.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях 3 категории хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

К 4-й категории относятся помещения:

медицинских и ветеринарных организаций, предназначенные для хранения суточного запаса наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II перечня, и трехдневного запаса психотропных веществ, внесенных в список III перечня;

медицинских организаций, предназначенные для хранения неиспользованных наркотических средств, принятых от родственников умерших больных.

Наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры в помещениях 4 категории хранятся в запирающихся насыпных или прикрепленных к полу (стене) сейфах не ниже 3-го класса устойчивости к взлому. Сейф массой менее 1000 килограммов прикрепляется к полу или стене либо встраивается в стену с помощью анкерного крепления.

К местам временного хранения наркотических средств и психотропных веществ относятся укладки, наборы, комплекты для оказания первичной медико-санитарной, скорой и специализированной медицинской помощи, в состав которых входят наркотические средства и психотропные вещества.

Решение о необходимости организации мест временного хранения, предназначенных для хранения наркотических средств и психотропных веществ в количестве, не превышающем суточного запаса, к которым могут быть отнесены посты среднего медицинского персонала медицинских организаций, рабочие места фармацевтических работников рецептурного отдела аптечных организаций, рабочие места специалистов ветеринарных организаций и др., принимает руководитель юридического лица (пункт 4(1) постановления Правительства РФ от 31.12.09 № 1148 в ред. от 06.08.2015).

В местах временного хранения наркотические средства и психотропные вещества хранятся в запирающихся сейфах не ниже 1-го класса устойчивости к взлому или металлических либо изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах.

Обращаем внимание на то, что наркотические средства и психотропные вещества, находящиеся на хранении в помещениях всех категорий и в местах временного хранения, подлежат учету в соответствии с Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, утвержденными Постановлением Правительства РФ от 4 ноября 2006 г. N 644 (пункт 9. постановления Правительства РФ от 31.12.09 № 1148 в ред. от 06.08.2015).

Порядок охраны помещений

Охрана помещений, относящихся к 1-й и 2-й категориям, осуществляется на договорной основе подразделениями вневедомственной охраны полиции, организацией, подведомственной Министерству внутренних дел РФ, либо ведомственной охраной федеральных органов исполнительной власти и организаций, в ведении которых находятся указанные помещения.

Охрана помещений, относящихся к 3-й и 4-й категориям, осуществляется путем привлечения указанных охранных организаций, либо юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности.

В случае отсутствия в сельских населенных пунктах или удаленных от населенных пунктов местностях подразделений вневедомственной охраны полиции, организации, подведомственной Министерству внутренних дел РФ, либо ведомственной охраны федеральных органов исполнительной власти и организаций, в сфере ведения которых находятся указанные помещения, допускается осуществление охраны помещений, относящихся ко 2-й категории, путем привлечения юридических лиц, имеющих лицензию на осуществление частной охранной деятельности с правом оказания услуг по охране объектов путем принятия соответствующих мер реагирования на сигнальную информацию технических средств охраны, установленных на охраняемых объектах.

Режим хранения

После окончания рабочего дня сейфы, металлические шкафы и помещения опечатываются (пломбируются) и сдаются под охрану. Не подлежат сдаче под охрану помещения, имеющие круглосуточный режим работы.

Особенности хранения наркотических и психотропных лекарственных препаратов для медицинского применения

Специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в РФ в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных, экспертных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами - устанавливаются Министерством здравоохранения РФ (пункт 15 постановления Правительства РФ от 31.12.09 № 1148 в ред. от 06.08.2015).

Таким образом, при хранении наркотических и психотропных лекарственных препаратов следует руководствоваться Специальными

требованиями к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, утвержденных приказом Минздрава России от 24.07.2015 г. № 484н.

Приложение
к Приказу Минздрава России
от 24.07.2015 г. № 484н

Специальные требования к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами

1. Настоящие специальные требования определяют особенности хранения наркотических средств и психотропных веществ, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681, и зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения (далее - наркотические и психотропные лекарственные средства), в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами.

2. В аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами наркотические и психотропные лекарственные средства для парентерального, внутреннего и наружного применения должны храниться отдельно.

В указанном случае наркотические и психотропные лекарственные средства должны храниться на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.

3. В аптечных и медицинских организациях на внутренних сторонах дверей сейфов или металлических шкафов, в которых осуществляется хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, должны вывешиваться списки хранящихся наркотических и психотропных лекарственных средств с указанием их высших разовых и высших суточных доз.

Дополнительно в медицинских организациях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств должны размещаться таблицы противоядий при отравлениях указанными средствами.

4. Хранение фармацевтических субстанций, используемых для изготовления наркотических и психотропных лекарственных средств в виде

готовых лекарственных форм (далее - наркотические и психотропные лекарственные препараты), в аптечных организациях должно осуществляться в штангла-зах, помещенных в сейфы (металлические шкафы) с указанием высших разовых и высших суточных доз.

5. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств в помещениях, относящихся к 4-й категории, или в местах временного хранения, осуществляется в сейфах (контейнерах), расположенных в соответствующих помещениях или местах.

По истечении рабочего дня наркотические и психотропные лекарственные средства должны быть возвращены на место основного хранения наркотических и психотропных лекарственных средств.

6. В медицинских организациях должны храниться наркотические и психотропные лекарственные препараты, изготовленные производителями лекарственных средств или аптечной организацией.

7. Запрещается хранение в медицинских организациях наркотических и психотропных лекарственных препаратов, изготовленных аптечной организацией, в случае отсутствия на упаковке лекарственного препарата:

этикетки, содержащей обозначения: «Внутреннее», «Наружное», «Глазные капли», «Глазные мази», «Для инъекций» и иные обозначения, характеризующие наименование лекарственной формы и (или) способ применения лекарственного препарата;

наименования и местонахождения аптечной организации, изготовившей наркотический или психотропный лекарственный препарат;

наименований медицинской организации и ее структурного подразделения;

состава наркотического или психотропного лекарственного препарата в соответствии с прописью, указанной в требовании-накладной медицинской организации;

даты изготовления и срока годности наркотического или психотропного лекарственного препарата, данных о проведенном контроле качества лекарственного препарата;

подписей лиц, изготовившего, проверившего и отпустившего наркотический или психотропный лекарственный препарат из аптечной организации.

8. Хранение наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами осуществляется:

в помещениях, специально оборудованных инженерными и техническими средствами охраны (далее - помещения), относящихся к 1-й и 2-й категориям², - в запирающихся холодильниках (холодильных камерах) или в специальной зоне для размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;

в помещениях, относящихся к 3-й категории, - в специальной зоне для

размещения холодильников (холодильных камер), отделенной от основного места хранения металлической решеткой с запирающейся решетчатой дверью;

в помещениях, относящихся к 4-й категории, - в термоконтейнерах, размещенных в сейфах;

в местах временного хранения(2) - в термоконтейнерах, размещенных в сейфах, либо в металлических или изготовленных из других высокопрочных материалов контейнерах, помещенных в термоконтейнеры.

Места хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, требующих защиты от повышенной температуры (холодильная камера, холодильник, термоконтейнер), необходимо оборудовать приборами для регистрации температуры.

9. Недоброкачественные наркотические и психотропные лекарственные средства, выявленные в аптечной, медицинской организации или организации оптовой торговли лекарственными средствами, а также наркотические или психотропные лекарственные средства, сданные родственниками умерших больных в медицинскую организацию, до их списания и уничтожения подлежат идентификации и хранению на отдельной полке или в отдельном отделении сейфа или металлического шкафа.

Высшие разовые и суточные дозы наркотических и психотропных лекарственных препаратов (для взрослых):

Наименование	Высшие дозы		Наименование нормативного документа
	разовая	суточная	
<i>Наркотические лекарственные препараты</i>			
Морфин	0,02 г	0,05 г	ГФ СССР X издание, 1968 г.
Омнопон	0,03 г	0,1 г	ГФ СССР X издание, 1968 г.
Промедол	0,04 г	0,016 г	ГФ СССР X издание, 1968 г.
Кодеин	0,05 г	0,2 г	ГФ СССР X издание, 1968 г.
Фенадон	0,01 г	0,03 г	ГФ СССР X издание, 1968 г.
Просидол		Максимальная 250 мг	Р № 001172/ 01-150714
Наименование	Высшие дозы		Наименование нормативного документа
	разовая	суточная	
Бупренорфин	0,25 мг/кг	2, 4 мг/кг	Р №002817/ 01-200911
Дигидрокодеин	60-120 мг	240 мг	П № 011980/ 01-140308
Фентанил 0,005%	1,0	3,0	ГФ СССР X издание, 1968 г.
<i>Психотропные лекарственные препараты</i>			

Фенобарбитал	0,3 г.	0,6 г.	ГФ СССР 1X издание, 1961 г.
Налбуфин		Максимальная 2,4 мг/кг	ЛСР-000074-230507
Диазепам		Суточная терапевтичес кая - 30 мг	ЛС-001270-300811
Золпидем	10 мг максимальная		П № 012843/ 01-291206
Клоназепам		Максимальная 20 мг	П №013785/ 01-090608
Лоразепам		Максимальная 10 мг	П № 016057/ 01-240610
Медазепам	Средняя разовая 10-20 мг	Амбулаторно 40 мг В стационаре 60-70 мг	ЛС-002377-250711
Хлордиазепоксид		Максимальная 100 мг	П № 015067/ 01-2003 г
Оксазепам	Амбулаторно. средняя доза 30-50 мг/сут В стационаре до 120 мг/сутки	Р № 006658/ 01-180308	

**Места и сроки хранения документации, используемой в сфере оборота
наркотических средств и психотропных веществ**

Наименование документа	Место хранения	Срок хранения	Регламентирующий документ
Специальные рецептурные бланки (форма 107/у-НП) на НС и ПВ списка II	В специальных помещениях, сейфах, под замком		Приказ МЗ РФ от 01.07.12 № 54 н, приложение 4, пункт 6
Рецептурные бланки, подлежащие учету	Под замком в металлическом шкафу (сейфе) или металлическом ящике		Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н Приложение 3 пункт 26
Полученные врачами рецептурные бланки	В помещениях, обеспечивающих их сохранность		Приказ МЗ РФ от 20.12.2012 г. № 1175н Приложение 3 пункт 29
Использованные рецептурные бланки на НС и ПВ списка II и III	Аптека. В опечатанном сейфе	5 лет	Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 г. № 644 пункт 18
Требование - накладная ЛПУ на отпуск НС и ПВ списка II	Аптека. В условиях, обеспечивающих их сохранность	5 лет	Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 г. № 644 пункт 18

Требование - накладная ЛПУ на отпуск ЛС, подлежащих ПКУ	То же	3 года	Приказ Минздравсопразвтия РФ № 110 от 12.02.07. прилож. 13, раздел III, пункт 3.6
Требование - накладная ЛПУ на отпуск остальных групп ЛС	То же	1 год	Приказ Минздравсопразвтия РФ № 110 от 12.02.07. прилож. 13, раздел III, пункт 3.6
Журнал регистрации НС и ПВ	В металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении	В течение года	1111 РФ № 644 от 04.11.06, пункт 15
Заполненный журнал регистр. операций с НС и ПВ вместе с документами, подтверждающими осуществление операций после последней записи	Архив ЮЛ	5 лет	1111 РФ № 644 от 04.11.06. в ред. от 06.08.15 г. пункт 18

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 декабря 2010 г. N 1035 "О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений" приказом МВД России и ФСКН России от 11 сентября 2012 года № 855/370 утверждены требования к оснащению инженернотехническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности.

В указанный приказ приказом МВД России № 1140, ФСКН России № 442 от 03.12.2015 г. внесены изменения.

***Извлечения из приказа МВД России и ФСКН России
от 11 сентября 2012 года № 855/370
в ред. приказа МВД России № 1140,
ФСКН России № 442 от 03.12.2015 г.***

**Общие требования к оснащению ограждающими конструкциями, элементами инженерно-технической укреплённости различных категорий объектов и помещений
(в ред. приказа МВД России № 1140, ФСКН России № 442 от 03.12.2015 г.)**

Конструктивный элемент	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
	Класс защиты (не менее)/ наличие конструктивного элемента			
Периметр				
Ограждение, ворота	2-3	-	-	-
Контрольно-пропускной пункт (КПП)	+/-	-	-	-
Круглосуточный пост охраны	+/-	+/-	+/-	+/-
Строительные конструкции				
Наружные стены здания первого этажа, а также стены, перекрытия охраняемых помещений, расположенных внутри здания, примыкающие к помещениям других собственников	3	3	2	2
Наружные стены охраняемых помещений, расположенных на втором и выше этажах здания, а также стены, перекрытия этих помещений, расположенных внутри здания, не примыкающие к помещениям других собственников	3	2	2	2
Внутренние стены, перегородки охраняемых помещений	2	1	1	1
Дверные конструкции				
Входные двери в здание	3	2	2	2
Двери запасных выходов, двери, выходящие на крышу (чердак), во дворы	3	2	2	2
Входные двери в охраняемые помещения	3-4	3	2	2
Дополнительная металлическая решетчатая дверь с запирающим устройством в охраняемом помещении	2	1	-	-
Внутренние двери в охраняемых помещениях	1	1	1	1
Оконные конструкции				
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	-	-	-

Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на охраняемую территорию	2	-	-	-
Оконные проемы первого и подвального этажей, выходящие на неохраняемую территорию	3	-	-	-
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	2	-	-	-
Оконные проемы второго и выше этажей, выходящие на неохраняемую территорию и не примыкающие к пожарным лестницам, балконам, карнизам и иным строительным конструкциям	1	-	-	-
Оконные проемы охраняемых помещений	3-4	3	2	2
Запирающие устройства				
Запирающие устройства входных и запасных дверей в здание, дверей, выходящих на крышу (чердак)	3-4	-	-	-

Примечания:

1. Знак "+" означает, что применение обязательно.
2. Знак "-" означает, что применение не рекомендуется.
3. Знак "+/-" означает, что применение возможно на усмотрение руководства объекта.
4. Вне зависимости от категории объекта, при отсутствии возможности, обусловленной расположением зданий и сооружений объекта в непосредственной близости от транспортных магистралей (фактически отсутствует территория перед фасадом здания), строительством или реконструкцией объекта в особых климатических зонах (вечная мерзлота, пустыни, лесные массивы), значительной протяженностью периметра территории, допускается применять отдельные средства инженерно-технической укреплённости более низких классов защиты. В этом случае обеспечение необходимой защищённости объекта достигается созданием дополнительных рубежей охраны, организуемых с помощью технических средств.

**Общие требования
к минимально необходимому составу технических средств охраны
для различных категорий объектов и помещений
(в ред. приказа МВД России № 1140, ФСКН России № 442 от 03.12.2015г.)**

Вид технических средств противокриминальной защиты	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
1. Системы охранной сигнализации				

1.1. Тревожная сигнализация	+	+	+/-	+/-
1.2. Охранная сигнализация				
1.2.1. Периметр охраняемой территории объекта: с выводом на внутренний пост охраны	+/-	+/-	-	-
с выводом на ПЦО	+/-	+/-	-	-
1.2.2. Периметр зданий и сооружений (оконные проемы, двери, люки, ворота): с выводом на внутренний пост охраны	+/-	-	-	-
с выводом на ПЦО	+/-	+/-	+/-	+/-
1.2.3. Охраняемые помещения: с выводом на внутренний пост охраны	+	+/-	+/-	+/-
с выводом на ПЦО	+	+	+/-	+/-
2. Системы контроля и управления доступом				
2.1. Средства идентификации: по одному признаку	+	+/-	-	-
по двум и более признакам	+/-	-	-	-
2.2. Точки доступа на проходных и КОП	+	-	-	-
Вид технических средств противокриминальной защиты	Категория			
	1-я	2-я	3-я	4-я
в охраняемых помещениях	+	+/-	-	-
2.3. Преграждающие устройства турникеты (шлюзовые камеры)	+	-	-	-
3. Системы охранного телевидения				
3.1. Видеонаблюдение (видеоконтроль): периметра территории объекта и КПП	+	+/-	-	-
периметра территории объекта и КПП	+	+/-	-	-
периметра зданий и сооружений объекта, их входов и въездов-выездов	+	+/-	+/-	-
охраняемых помещений и подходов к ним	+	+/-	+/-	-
3.2. Отображение видеоинформации в реальном времени	+	+/-	-	-
отдельные кадры	-	-	+/-	-
3.3. Запись (архивация) видеоинформации в реальном времени	+	+/-	+/-	-
4. Средства и системы оповещения				
4.1. Оповещение речевое	+/-	+/-	+/-	-

4.2. Звуковое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+/-	+/-	+/-
4.3 Световое оповещение (по отдельным помещениям, зонам)	+	+	+	+/-
5. Средства оперативной связи				
5.1. Оперативная радиосвязь между постами	+	-	-	-
5.2. Оперативная телефонная связь (внутренняя)	+	+/-	+/-	+/-
5.3. Телефонная связь общего пользования (в том числе сотовая)	+	+	+	+

Примечания:

1. Знак "+" означает, что применение обязательно.
2. Знак "-" означает, что применение не рекомендуется.
3. Знак "+/-" означает, что применение возможно на усмотрение руководства объекта.

4. Допускается оснащение объектов оборудованием, предназначенным для досмотра людей и транспортных средств. Досмотр осуществляется сотрудниками охраны в соответствии с законодательством Российской Федерации и инструкцией по пропускному и внутриобъектовому режимам, утвержденной руководством объекта.

РАСПРЕДЕЛЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

В статье 1 «Основные понятия» Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» распределение раскрывается как - действия, в результате которых в соответствии с порядком, установленным Правительством РФ, конкретные юридические лица получают в установленных для них размерах конкретные наркотические средства или психотропные вещества для осуществления оборота наркотических средств или психотропных веществ.

Статьей 23 конкретизируется требование о том, что распределение наркотических средств и психотропных веществ, осуществляются юридическими лицами, при наличии лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ и услуг по распределению.

Правила распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ утверждены Постановлением Правительства РФ от 26 июля 2010 г. N 558 в ред. от 16.12.13 г.

В соответствии с указанными Правилами распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями.

Распределение психотропных веществ, внесенных в список III перечня, может осуществляться иными юридическими лицами независимо от их форм собственности.

Распределение осуществляется в соответствии с заявками юридических лиц на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ, представляемыми юридическими лицами по установленной форме.

Форма заявки, форма сводной заявки на получение наркотических средств и психотропных веществ, и форма сведений о планируемых объемах производства, изготовления, переработки или ввоза на территорию РФ наркотических средств и психотропных веществ согласованные с Министерством здравоохранения РФ и Федеральной службой РФ по контролю за оборотом наркотиков утверждены приказом Министерства промышленности и торговли РФ № 1029 от 16 ноября 2010 г. «Об утверждении форм документов, связанных с формированием плана распределения наркотических средств и психотропных веществ».

Расчет потребности на получение наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, осуществляется юридическими лицами исходя из нормативов, утверждаемых Министерством здравоохранения РФ. Заявка подписывается руководителем юридического лица, заверяется печатью этого юридического лица и представляется в уполномоченную организацию не позднее 15 сентября.

Уполномоченная организация в соответствии с представленными заявками формирует сводную заявку по установленной форме и представляет ее в федеральный орган исполнительной власти, в ведении которого она находится, либо в уполномоченный орган исполнительной власти субъекта РФ, на территории которого подавшие заявку юридические лица зарегистрированы. Сводная заявка подписывается руководителем федерального органа исполнительной власти или уполномоченного органа исполнительной власти субъекта РФ, заверяется печатью соответствующего органа исполнительной власти и представляется в Министерство промышленности и торговли РФ не позднее 15 октября. Распределение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с правом их распределения (далее - уполномоченные организации), в соответствии с планом распределения наркотических средств и психотропных веществ, ежегодно утверждаемым Министерством промышленности и торговли РФ.

Уполномоченные организации распределяют наркотические средства и психотропные вещества конкретным юридическим лицам, подведомственным федеральным органам исполнительной власти, и юридическим лицам, зарегистрированным на территории субъекта РФ, для отпуска, реализации, использования в медицинских и иных целях наркотических средств и психотропных веществ, при наличии у юридических лиц лицензий на соответствующие виды деятельности.

Порядок формирования заявки достаточно сложный процесс, связанный с рассмотрением, согласованием и утверждением заявки на различных уровнях региональных и федеральных органов исполнительной власти.

Схема формирования заявки юридических лиц на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ, представлена на ниже приведенной схеме.

СХЕМА формирования заявки юридических лиц на получение конкретных наркотических средств и психотропных веществ



РЕАЛИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ПРЕДНАЗНАЧЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Под **реализацией** понимается продажа, поставка, передача потребителю продукции на определенных условиях.

В статье 1 федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» рассматриваемое понятие раскрывается как - действия по продаже, передаче наркотических средств, психотропных веществ одним юридическим лицом другому юридическому лицу для дальнейших производства, изготовления, реализации, отпуска, распределения, использования в медицинских, ветеринарных, научных, учебных целях, в экспертной деятельности (абзац введен Федеральным законом от 31.12.2014 N 501-ФЗ).

В приказе Минздравсоцразвития России от 14 декабря 2005 г. № 785 понятие «реализация» наркотических средств связана с их продажей по полной стоимости.

В соответствии с Правилами утвержденными постановлением Правительства РФ от 26 июля 2010 г. N 558 реализация произведенных, изготовленных, переработанных и (или) ввезенных на территорию РФ наркотических средств и психотропных веществ осуществляется юридическими лицами уполномоченным организациям в соответствии с утвержденным планом распределения при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с правом их отпуска и (или) реализации.

Нормативные акты, регламентирующие реализацию наркотических средств и психотропных веществ

Федеральный закон от 28.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» Статья 23.

Постановление Правительства РФ от 26 июля 2010 г. № 558 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров» в ред. от 16.12.13 г.

Приказ Минздравсоцразвития России от 14 декабря 2005 г. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств» Раздел III. в ред. от 06.08.2007 № 521.

Приказ Минпромторга России от 16 ноября 2010 г. № 1029 «Об утверждении форм документов, связанных с формированием плана распределения наркотических средств и психотропных веществ».

Приказ ФМБА России от 17 сентября 2012 г. № 246 «Об уполномоченной организации, осуществляющей распределение наркотических средств и психотропных веществ».

Дополнительная информация

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 23.03.2009 г. №25-1/10/2-1873.

**ОТПУСК НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ
ВЕЩЕСТВ**

Понятие отпуск наркотических средств, психотропных веществ введено в закон «О наркотических средствах и психотропных веществах» федеральным законом от 31.12.2014 N 501-ФЗ и раскрывается как - «Отпуск наркотических средств, психотропных веществ - действия по передаче наркотических средств, психотропных веществ юридическим лицом в пределах своей организационной структуры, а также физическим лицам для использования в медицинских целях».

В соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты вводятся в оборот на территории РФ если они зарегистрированы соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти и внесены в государственный реестр лекарственных средств РФ в установленном порядке.

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ в виде лекарственных препаратов регламентирован Федеральным законом от 28.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», и принятыми на его основе подзаконными нормативными правовыми актами.

Отпуск указанных препаратов подразделяется на отпуск физическим лицам по рецептам формы 107/у-НП «Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество» предназначен для выписывания наркотических средств или психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681, за исключением лекарственных препаратов в виде трансдермальных терапевтических систем (пункт 1 Приказа Минздрава России от 01.08.12 г. № 54н в ред. от 30.06.2015 N 385н) и по рецептурным бланком формы N 148-1/у-88, который предназначен для выписывания:

- наркотических и психотропных лекарственных препаратов списка II Перечня в виде трансдермальных терапевтических систем, психотропных веществ, внесенных в список ТТТ Перечня, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных препаратов;

- иных лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету (за исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта);

- лекарственных препаратов, обладающих анаболической активностью (в соответствии с основным фармакологическим действием) (пункты 1), 2), и

3) в ред. приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)

- лекарственных препаратов, указанных в пункте 5 Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества, утвержденного приказом Минздрава России от 17 мая 2012 г. N 562н);

- лекарственных препаратов индивидуального изготовления, содержащих наркотическое средство или психотропное вещество списка II Перечня, и другие фармакологические активные вещества в дозе, не превышающей высшую разовую дозу, и при условии, что этот комбинированный лекарственный препарат не является наркотическим или психотропным лекарственным препаратом списка II Перечня. (пункт 9 приказа Минздрава России от 20.12.12 г. № 1175 в ред. от 30.06.15 г. № 386н)

и отпуск в пределах медицинской организации для обеспечения её лечебного процесса. Документальное оформление указанных видов отпуска разное.

В соответствии со статьей 23 Отпуск, реализация и распределение наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуск и реализация внесенных в Список I прекурсоров осуществляются юридическими лицами в порядке, установленном Правительством РФ, при наличии лицензий на указанные виды деятельности.

Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 установлено, что отпуск наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, производится юридическими лицами при наличии у них лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работ (услуг) по отпуску наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (пункт 17 в ред. от 16.12.2013г.).

***Нормативные акты, регламентирующие отпуск
наркотических средств и психотропных веществ***

Федеральный закон от 28.01.1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» Статьи 23 и 25 в ред. от 31.12.2014 г.

Постановление Правительства РФ от 26 июля 2010 г. № 558 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров» в ред. от 16.12.2013 г.

Постановление правительства РФ от 20 июля 2011 г. № 599, «О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, ...» пункт 4 абз. 3 в ред. от 08.10.2014 № 1023.

Приказ Минздравсоцразвития России от 14 декабря 2005 г. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств» Раздел III в ред. от 22.04.2014 г.

Приказ Минздравсоцразвития РФ от 26.08.2010 г. № 735н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации».

Приказ Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н «Об утверждении порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества» в ред. от 10.09.2015 г.

Приказ Минздравсоцразвития России от 13.05.2005 N 330 «О Перечне должностей медицинских и фармацевтических работников, а также организаций и учреждений, которым предоставлено право отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам».

Приказ Минздравсоцразвития России от 16 марта 2010 г. № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах» в ред. от 10.06.2013 г.

Приказ Минздравсоцразвития России от 12 февраля 2007 года N 110 "О порядке назначения и выписывания лекарственных средств, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания" (приложение 3 раздел III).

Приказ Минздравсоцразвития России от 27.07.10 г. № 553 н «Об утверждении видов аптечных организаций».

Дополнительная информация

Письмо Минздравсоцразвития РФ РФ от 24 мая 2007 г. № 4185-ВС

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 25.01.2006 г. № 271-ВС

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 16.03.2006. № 1242-ВС

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 13.01.14 г. № 25-4/10/2-79

Письмо Минздравсоцразвития РФ России от 25.05.12 г. № 652/25-1

Письмо Минздравсоцразвития РФ России от 23.04.12 г. № 25-1/10/2-4131

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам регламентирован статьёй 25 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» и осуществляется по рецептам.

В соответствии с указанной статьёй Отпуск наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам производится только в аптечных организациях либо в медицинских организациях или обособленных подразделениях медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, при наличии у аптечных организаций, медицинских организаций, их обособленных подразделений лицензии на указанный вид деятельности (пункт 1).

Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в списки II и III, отпускаются в медицинских целях по рецепту (пункт 2);

Аптечным организациям, медицинским организациям и обособленным подразделениям медицинских организаций, расположенным в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, запрещается отпускать наркотические лекарственные препараты и психотропные лекарственные препараты, внесенные в Список II, по рецептам на лекарственные препараты, выписанные более пятнадцати дней назад» (пункт 6)

Федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (в настоящее время Минздрав России) в соответствии пунктом 3 и пунктом 4 статьи 25 устанавливает:

- порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам
- количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте
- перечни должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам

В соответствии с полномочиями Минздрава России, установленными пунктом 5.2.165 постановления Правительства РФ от 19 июня 2012 г. N 608 в ред. 03.06.2015 г. Минздравом России утверждаются правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества (по согласованию с Федеральной службой РФ по контролю за оборотом наркотиков). В настоящее время указанные правила регламентированы разделом III Приказа Минздравсоцразвития России от 14 декабря 2005 г. № 785.

Право отпуска психотропных и наркотических веществ есть не у всех

аптечных специалистов. По состоянию на 01.01.2016 г. Перечень должностей медицинских и фармацевтических работников, а также организаций и учреждений, которым предоставлено право отпуска наркотических средств и психотропных веществ физическим лицам установлен Приказом Минздравсоцразвития России от 13.05.2005 № 330. Указанным приказом определены следующие виды должностей: заведующий аптечной организацией, заместитель заведующего аптечной организацией, заведующий отделом аптечной организации, заместитель заведующего отделом аптечной организации, провизор аптечной организации, фармацевт аптечной организации.

Количество наркотических средств или психотропных веществ, которое может быть выписано в одном рецепте, утверждены приказом Минздрава России от 14.12.2005 г. № 1175н в ред. от 30.06.15 г. № 386н.

Органы исполнительной власти субъектов РФ устанавливают Перечень медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации, и перечень наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, отпуск которых физическим лицам может осуществляться указанными медицинскими организациями и их обособленными подразделениями,

Виды аптечных организаций утверждены Приказом Минздравсоцразвития России от 27.07.10 г. № 553н. К аптечным организациям относятся: 1. Аптека: готовых лекарственных форм; производственная; производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов. 2. Аптечный пункт. 3. Аптечный киоск.

Конкретные требования к отпуску наркотических и психотропных лекарственных средств аптечными организациями независимо от организационно-правовой формы, формы собственности и ведомственной принадлежности регламентированы приказом Минздравсоцразвития России от 14.12.2005 г. № 785 в ред. от 22.04.2014 г.

***Извлечение из приказа Минздравсоцразвития России
от 14.12.2005 г. № 785 в ред. от 22.04.2014 г.***

III. Требования к отпуску наркотических средств и психотропных веществ; лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету; анаболических стероидов.

3.1. Отпуску аптечными учреждениями (организациями) подлежат наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня, и психотропные вещества, внесенные в Список III Перечня.

3.3. Отпуск больным наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня, и психотропных веществ, внесенных в Список III Перечня, осуществляется фармацевтическими работниками аптечных учреждений (организаций), имеющими на это право в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 13 мая 2005 г. N 330.

3.4. В аптечном учреждении (организации) отпуск наркотических

средств и психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня, осуществляется больным, прикрепленным к конкретному амбулаторно-поликлиническому учреждению, которое закреплено за аптечным учреждением (организацией).

Закрепление амбулаторно-поликлинического учреждения за аптечным учреждением (организацией) может осуществляться органом управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта РФ по согласованию с территориальным органом по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

3.5. Выписанные врачом наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня, отпускаются больному или лицу, его представляющему, при предъявлении выданного в установленном порядке документа, удостоверяющего личность. Такими документами являются:

Паспорт гражданина Российской Федерации

Загранпаспорт гражданина РФ (для граждан РФ, постоянно проживающих за пределами территории РФ)

Удостоверение личности военнослужащего РФ; военный билет солдата, матроса, сержанта, старшины, прапорщика и мичмана

Временное удостоверение личности гражданина Российской Федерации (форма N 2П)

Свидетельство о рождении

Служебное удостоверение работника прокуратуры (ст. 41.1 ФЗ «О прокуратуре РФ»)

3.6. Наркотические средства и психотропные вещества, внесенные в Список II Перечня и включенные в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на специальном рецептурном бланке на наркотическое лекарственное средство, и рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л).

Психотропные вещества, внесенные в Список III Перечня, иные лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, анаболические стероиды, включенные в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также отпускаемые бесплатно или со скидкой, отпускаются при предъявлении рецепта, выписанного на рецептурном бланке N 148-1/у-88, и рецепта, выписанного на рецептурном бланке формы N 148-1/у-04 (л).

3.7. Аптечным учреждениям (организациям) запрещается отпуск наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня; психотропных веществ, внесенных в Список III Перечня; иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету; анаболических стероидов по рецептам ветеринарных лечебных организаций для лечения животных.

3.8. Не допускается отдельный отпуск лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, и других лекарственных средств, входящих в состав комбинированного лекарственного средства,

изготавливаемого по индивидуальной прописи (далее - экстемпоральный лекарственный препарат).

3.9. Фармацевтический работник аптечного учреждения (организации) при получении рецепта на лекарственную пропись индивидуального изготовления обязан отпустить лекарственное средство, подлежащее предметно-количественному учету, в половине высшей разовой дозы в случае выписывания врачом лекарственных средств в дозе, превышающей высший однократный прием.

3.10. При изготовлении экстемпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, в соответствии с рецептами, выписанными врачом, провизор аптечного учреждения (организации) расписывается на рецепте о выдаче, а фармацевт аптечного учреждения (организации) - в получении требуемого количества лекарственных средств.

3.11. Отпуск этилового спирта производится:

- по рецептам, выписанным врачами с надписью "Для наложения компрессов" (с указанием необходимого разведения с водой) или "Для обработки кожи" - до 50 граммов в чистом виде;

- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, - до 50 граммов в смеси;

- по рецептам, выписанным врачами на лекарственную пропись индивидуального изготовления, с надписью "По специальному назначению", отдельно заверенной подписью врача и печатью лечебно-профилактического учреждения "Для рецептов", для больных с хроническим течением болезни - до 100 граммов в смеси и в чистом виде.

3.12. При отпуске наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в Список II Перечня; психотропных веществ, внесенных в Список III Перечня; экстемпоральных лекарственных препаратов, содержащих лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, больным вместо рецепта выдается сигнатура с желтой полосой в верхней части и надписью черным шрифтом на ней "Сигнатура" (приложение N 21).

Особенности отпуска лекарственных препаратов, содержащих малые количества наркотических средств и психотропных веществ

Постановлением Правительства РФ от 26.07.2010 г. № 558 ред. от 01.03.13 г. конкретизировано положение о том, что отпуск наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров осуществляются юридическими лицами при наличии у них лицензии на деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ с указанием работ (услуг) по отпуску наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. (пункт 17 в ред. Постановления Правительства РФ от 16.12.2003 г. № 1159).

В соответствии с пунктом 5 статьи 2 Федерального закона «О наркотических средствах психотропных веществах» в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV, и

поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные настоящим Федеральным законом.

Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов устанавливается Правительством РФ.

Пунктом 6 статьи 2 установлено, что Минздрав России, устанавливает предельно допустимое количество наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III или IV.

Минздравсоцразвития России приказом от 16 марта 2010 г. N 157н в ред. от 10.06.2013 г. утверждены предельно допустимые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, содержащихся в препаратах, в отношении которых могут исключаться некоторые меры контроля.

Порядок отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества осуществляется в соответствии с приказом Минздравсоцразвития России от 17.05.2012 г. № 562н в ред. от 10.09.2015г.

Комбинированные лекарственные препараты, содержащие наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры в количестве, не превышающем предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня, утвержденного постановлением Правительства РФ от 30 июня 1998 г. N 681, отпускаются аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам, выписанным на рецептурных бланках форм N 107-1/у и N 148-1/у-88, утвержденных приказом Министерства здравоохранения РФ от 20 декабря 2012 г. N 1175н в ред. от 30.06.2015г. № 386н.

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

- а) эрготамина гидротартрат в количестве до 5 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- б) эфедрина гидрохлорид в количестве до 100 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);
- в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы);
- г) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, не превышающем 30 мг, в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве,

превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

д) декстрометорфана гидробромид в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

е) фенobarбитал в количестве, превышающем 20 мг, и до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенobarбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эрготамином гидротартратом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

з) хлордiazепоксид в количестве до 10 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

В случае если количество выписанного в рецепте комбинированного лекарственного препарата превышает предельно допустимое или рекомендованное количество для выписывания на один рецепт, указанные в приложениях N 1 и 2 к порядку назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденному приказом Министерства здравоохранения РФ от 20 декабря 2012 г. N 1175н, фармацевтический работник аптеки (аптечного пункта) или индивидуальный предприниматель, имеющий лицензию на фармацевтическую деятельность, отпускает комбинированный лекарственный препарат в количестве, установленном вышеуказанными приложениями к Порядку.

Рецепты на комбинированные лекарственные препараты, выписанные на рецептурных бланках формы N 107-1/у, погашаются штампом аптеки (аптечного пункта) или индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, "Лекарственный препарат отпущен" и возвращаются на руки пациенту, за исключением случая, указанного в пункте 8 настоящего Порядка.

При отпуске комбинированных лекарственных препаратов по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 107-1/у, срок для которых в соответствии с Порядком установлен до 1 года, рецепт подписывается фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, и возвращается пациенту с указанием на обороте наименования аптеки (аптечного пункта), или фамилии, имени, отчества (при его наличии) индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, количества отпущенного комбинированного лекарственного препарата и даты его отпуска.

Отпуск комбинированного лекарственного препарата осуществляется фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, в соответствии с периодичностью отпуска, указанной в рецепте.

При очередном обращении пациента фармацевтическим работником аптеки (аптечного пункта) или индивидуальным предпринимателем, имеющим лицензию на фармацевтическую деятельность, учитываются отметки о предыдущем отпуске комбинированного лекарственного препарата.

По истечении срока действия рецепт гасится штампом "Лекарственный препарат отпущен" и возвращается на руки пациенту.

Отпуску по рецептам, выписанным на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88, подлежат комбинированные лекарственные препараты, содержащие:

а) кодеин или его соли (в пересчете на чистое вещество) в количестве до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

б) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

в) псевдоэфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 30 мг, и до 60 мг включительно в сочетании с декстрометорфаном гидробромидом в количестве, превышающем 10 мг, и до 30 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

г) декстрометорфана гидробромид в количестве до 200 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

(в ред. Приказа Минздрава России от 10.06.2013 N 369н)

д) эфедрина гидрохлорид в количестве, превышающем 100 мг, и до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения);

е) эфедрина гидрохлорид в количестве до 50 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

ж) фенилпропаноламин в количестве до 75 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или до 300 мг включительно (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения).

Обращаем внимание на требования по отпуску фенобарбитала.

Нормами приказа Минздравсоцразвития РФ России от 16 марта 2010 г. N 157н лекарственные препараты, содержащие фенобарбитал в количестве до 50 мг включительно на 1 дозу твердой лекарственной формы или до 2 г включительно на 100 мл/г жидкой лекарственной формы в сочетании с иными фармакологическими активными компонентами, отнесены к лекарственным препаратам, содержащим малые количества психотропного вещества. Такие препараты отпускаются в порядке, установленном приказом Минздравсоцразвития РФ России от 17 мая 2012 г. N 562н.

Письмо Минздрава России от 13 января 2014 г. N 25-4/10/2-79

з) фенобарбитал в количестве до 15 мг включительно в сочетании с кодеином (или его солями) независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

и) фенобарбитал в количестве до 20 мг включительно в сочетании с эфедрином гидрохлоридом независимо от количества (на 1 дозу твердой лекарственной формы);

к) хлордиазепоксид в количестве, превышающем 10 мг, и до 20 мг включительно (на 1 дозу твердой лекарственной формы).

Рецепты, выписанные на рецептурных бланках формы N 148-1/у-88,

после отпуска комбинированного лекарственного препарата подлежат хранению в аптеке (аптечном пункте) или у индивидуального предпринимателя, имеющего лицензию на фармацевтическую деятельность, в течение трех лет.

По истечении срока хранения рецепты, подлежат уничтожению в порядке, предусмотренном пунктом 2.16 Порядка отпуска лекарственных средств, утвержденного приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 14 декабря 2005 г. N 785 в присутствии комиссии, о чем составляются акты.

Порядок уничтожения рецептов, оставляемых в аптечном учреждении (организации) по истечении установленных сроков хранения, и состав комиссии по их уничтожению может определяться органами управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью субъекта Российской Федерации.

Формы актов приведены в приложениях № 12 и № 13.

Статьей 1 Федерального закона РФ от 08.01.1998 N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" (в ред. от 25.11.2013) определено понятие "препарат", которое означает смесь веществ в любом физическом состоянии, содержащую одно или несколько наркотических средств или психотропных веществ либо один или несколько прекурсоров, включенных в "Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ".

Частью 4 статьи 2 указанного Закона установлено, что в отношении препаратов предусматриваются меры контроля, аналогичные тем, которые устанавливаются в отношении наркотических средств и психотропных веществ, содержащихся в них, т.е. такие вещества также считаются наркотическими средствами или психотропными веществами.

Частью 5 указанной статьи Закона определено, что в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в Списки II, III или IV, и поэтому не представляют опасности в случае злоупотребления ими или представляют незначительную опасность и из которых указанные средства или вещества не извлекаются легкодоступными способами, могут исключаться некоторые меры контроля, установленные Федеральным законом "О наркотических средствах и психотропных веществах". Порядок применения мер контроля в отношении указанных препаратов установлен Постановлением Правительства РФ от 20.07.2011 N 599 "О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ" (в ред. от 04.09.2012), которым упрощенные меры контроля определены только для препаратов с малым содержанием наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, являющихся лекарственными препаратами, содержащими кроме наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров другие фармакологические активные вещества.

Для лекарственных препаратов, содержащих малые количества

наркотических средств и психотропных веществ в сочетании с нейтральными компонентами, упрощенный порядок контроля не установлен.

Таким образом, в отношении указанных в тексте вопросов в отношении лекарственных средств применяются меры контроля аналогичные тем, которые применяются для любых психотропных веществ Списка III указанного выше Перечня, в частности, осуществляется регистрация любых операций, связанных с оборотом таких лекарственных средств, в соответствии с утвержденными Постановлением Правительства РФ от 04.11.2006 N 644 "Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ" (в ред. от 06.08.2015), а также соблюдаются утвержденные Постановлением Правительства РФ от 12.06.2008 N 449 "Правила перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории РФ, а также оформления необходимых для этого документов" (в ред. от 06.08.2015).

Порядок отпуска наркотических средств и психотропных веществ для обеспечения лечебного процесса в медицинских организациях

Федеральный закон «О наркотических средствах и психотропных веществах» не регламентирует порядок обеспечения наркотическими и психотропными лекарственными препаратами лечебного процесса в медицинских организациях.

Отпуск наркотических средств и психотропных веществ медицинским организациям для обеспечения лечебного процесса регламентирован приказом Минздравсоцразвития России от 27.02.2007 г. № 110 (приложение 3, раздел III)

Приложение N 3 к приказу
Минздравсоцразвития РФ от
12 февраля 2007 г. N 110

Извлечение

III. Порядок оформления

требований-накладных в аптечную организацию на получение лекарственных препаратов для медицинских организаций (в ред. Приказа Минздравсоцразвития России от 20.01.2011 N 13н).

3.1. Для обеспечения лечебно-диагностического процесса медицинские организации получают лекарственные препараты из аптечной организации по требованиям-накладным, утвержденным в установленном порядке.

Требование-накладная на получение из аптечных организаций лекарственных препаратов должна иметь штамп, круглую печать медицинской организации, подпись ее руководителя или его заместителя по лечебной части.

В требовании-накладной указывается номер, дата составления документа, отправитель и получатель лекарственного препарата, наименование лекарственного препарата (с указанием дозировки, формы

выпуска (таблетки, ампулы, мази, суппозитории и т.п.), вид упаковки (коробки, флаконы, тубы и т.п.), способ применения (для инъекций, для наружного применения, приема внутрь, глазные капли и т.п.), количество затребованных лекарственных препаратов, количество и стоимость отпущенных лекарственных препаратов. Наименования лекарственных препаратов пишутся на латинском языке.

Требования-накладные на лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету, выписываются на отдельных бланках требований-накладных для каждой группы препаратов.

Медицинские организации при составлении заявок на наркотические средства и психотропные вещества списков II и III должны руководствоваться расчетными нормативами, утвержденными в установленном порядке.

3.2. Требования-накладные структурного подразделения медицинской организации (кабинета, отделения и т.п.) на лекарственные препараты, направляемые в аптечную организацию, оформляются в порядке, определенном пунктом 3.1 настоящей Инструкции, подписываются руководителем соответствующего подразделения и оформляются штампом медицинской организации.

При выписывании лекарственного препарата для индивидуального больного дополнительно указывается его фамилия и инициалы, номер истории болезни.

3.3. Стоматологи, зубные врачи могут выписывать за своей подписью требования-накладные только на лекарственные препараты, применяемые в стоматологическом кабинете, без права выдачи их пациентам на руки.

3.4. Требования на ядовитые лекарственные средства, кроме подписи стоматолога или зубного врача, должны иметь подпись руководителя учреждения (отделения) или его заместителя и круглую печать медицинской организации.

3.5. Требования-накладные на отпуск частнопрактикующим врачам лекарственных препаратов (за исключением наркотических средств и психотропных веществ списков II и III, а также лекарственных препаратов, содержащих эти средства и вещества) оформляются в порядке, определенном п. 3.1 - 3.4 настоящей Инструкции, на основании договора купли-продажи между частнопрактикующим врачом и аптечной организацией и лицензии на медицинскую деятельность, выданной в установленном порядке.

3.6. В аптечных организациях требования-накладные лечебно-профилактических учреждений на отпуск наркотических средств и психотропных веществ списков II и III хранятся в течение 5 лет, на отпуск иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, - в течение 3-х лет, остальных групп лекарственных препаратов - в течение одного календарного года.

3.7. Требования-накладные медицинских организаций должны храниться в аптечной организации в условиях, обеспечивающих сохранность, в сброшюрованном и опечатанном виде и оформляться в тома с указанием месяца и года.

3.8. По истечении срока хранения требования-накладные подлежат уничтожению в присутствии членов создаваемой в аптечной организации комиссии, о чем составляются акты (приложения № 3 и 4).

Обращаем внимание на то, что в выше приведенном Порядке не регламентированы требования по выписыванию наркотических и психотропных лекарственных препаратов по международному непатентованному, группировочному или торговому наименованию при оказании медицинской помощи в стационарных условиях. В требовании накладной можно выписывать препараты по МНН или торговому наименованию

При выписывании лекарственных препаратов для медицинских организаций может использоваться Форма - «типовая межотраслевая № М-11», утвержденная постановлением Госкомстата России № 71-а от 30.10.1997 г. Указанная форма приведена и в Части II «Отраслевых особенностей бюджетного учета в системе здравоохранения РФ», доведенных до субъектов РФ письмом Минздравсоцразвития РФ России от 12.07.2007. № 5435-РХ.

Обращаем внимание на то, что с 01 июня 2015 г. вступил в силу Приказ Минфина от 30.03.2015 г. № 52н. Указанным приказом утвержден новый Перечень унифицированных форм первичных учетных документов, применяемых государственными органами, органами местного самоуправления, государственными (муниципальными) учреждениями.

В числе утвержденных форм, применительно к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ значатся Требование-накладная (Код формы 0504204), Акт о списании бланков строгой отчетности (Код формы 0504816), Акт о результатах инвентаризации (Код формы 0504835).

Образцы указанных наименований форм документов приведены в приложениях № 11, 12 -13.

Лекарственные средства для медицинских организаций из аптеки получают материально ответственные лица назначенные приказом медицинской организации по доверенности.

Срок действия доверенности регламентирован ГК РФ, часть I Статья 186 - до одного года. Можно воспользоваться Приказом МЗ СССР от 02.07.87 г. № 747, раздел III, п. 36 «Срок действия доверенности, устанавливается не более, как на текущий квартал, а на получение ядовитых и наркотических лекарственных средств выдается сроком до 1 месяца».

**УНИЧТОЖЕНИЕ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И
ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ВХОДЯЩИХ В СПИСКИ II и III
ПЕРЕЧНЯ, НАРКОТИЧЕСКИХ И ПСИХОТРОПНЫХ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, СДАННЫХ РОДСТВЕННИКАМИ
УМЕРШИХ БОЛЬНЫХ И ПУСТЫХ АМПУЛ**

***Нормативные акты, регламентирующие уничтожение
наркотических средств и психотропных веществ***

Федеральный закон от 08.01.98 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в ред. от 03.02.2015 N 7-ФЗ Статьи 29 и 38.

Постановление Правительства РФ от 18 июня 1999 г. № 647 «О порядке дальнейшего использования или уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, дальнейшее использование которых признано нецелесообразным» ред. от 07.12.2011 № 1013, часть 7.

Приказ Минфина РФ от 13 июня 1995 г. № 49 «Об утверждении методических указаний по инвентаризации» в ред. от 08.11.2010 г.

Приказ Минздрава РФ от 28 марта 2003 г. N 127 «Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным» в ред. от 07.05.2015 г. № 228н.

Постановление Госкомстата от 18 августа 1998 г. № 88 Унифицированная форма № ИНВ-3 “Инвентаризационная опись товарно-материальных ценностей” и Форма приказа «О назначении инвентаризационной комиссии ИНВ-22».

Дополнительная информация

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 2 ноября 2005 г. № 5268-ВС

Письмо Минздравсоцразвития РФ от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4

Необходимость уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, за исключением конфискованных или изъятых из незаконного оборота, обосновывается ответственным лицом, назначенным приказом руководителя медицинской организации, аптечной организации (в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н).

В соответствии со статьей 29 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах» уничтожению подлежат наркотические средства, психотропные вещества и внесенные в Список I прекурсоров в случаях, если:

истек срок годности;

наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в Список I прекурсор подвергались химическому или физическому воздействию, следствием которого стала их непригодность, исключающая возможность восстановления или переработки;

неиспользованные наркотические средства были приняты от родственников умерших больных в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (в ред. Федерального закона от 31.12.2014 N 501-ФЗ).

трудно определить, является препарат наркотическим средством, психотропным веществом или внесенным в Список I прекурсором;

конфискованные наркотическое средство, психотропное вещество или внесенный в Список I прекурсор не могут быть использованы в медицинских, научных или иных целях, а также в других случаях, предусмотренных законодательством РФ.

Кроме того подлежат уничтожению наркотические лекарственные средства, находящиеся в обороте с нарушением гражданского законодательства, а также фальсифицированные наркотические лекарственные средства в силу своей непригодности к реализации или использованию в медицинских целях.

Обращаем внимание на то, что в соответствии с частью 4 статьи 27 ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» в случаях несоответствия вторичной (потребительской) и первичной упаковок и маркировки наркотических средств и психотропных веществ, используемых в медицинских целях, установленным требованиям наркотические средства и психотропные вещества уничтожаются в соответствии с законодательством РФ (в ред. ФЗ от 31.12.2014 г. № 501-ФЗ)

Факт обнаружения таких лекарств фиксируется инвентаризационной комиссией материально-ответственным лицом (лицами) в инвентаризационных описях, а затем отражается бухгалтером в сличительных ведомостях, составляемых в соответствии с Методическими указаниями по инвентаризации имущества и финансовых обязательств, утвержденными приказом Министерства финансов РФ от 13.06.1995 № 49 в ред. от 08.11.2010 г.

Имеют место случаи, когда медицинские или аптечные организации вначале уничтожают, а затем списывают наркотические или психотропные вещества. Это нарушение пункта 1.7 Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня, утвержденную приказом Министерства здравоохранения РФ от 28 марта 2003 г. № 127 в ред. от 07.05.2015 г. № 228н.

Списание наркотических и психотропных лекарственных препаратов

Порядок списания

В соответствии со Статьей 38 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ - владельцы лицензий обязаны ежемесячно проводить инвентаризацию

наркотических средств, и составлять баланс товарно-материальных ценностей.

При проведении инвентаризации необходимо руководствоваться Методическими указаниями по инвентаризации имущества и финансовым обязательствам, утвержденными Приказом Минфина РФ от 13 июня 1995 г. № 49 в ред. от 08.11.2010 г.

Инвентаризацию проводит инвентаризационная комиссия, утвержденная приказом руководителя медицинской организации. Можно воспользоваться Формой приказа ИНВ-22 утвержденной Постановлением Госкомстата РФ от 18 августа 1998 г. N 88.

Результаты проведенной инвентаризации отражают в графе «Отметка об инвентаризации» специального журнала регистрации операций. В случае расхождений в балансе или несоответствии данных баланса сведения о результатах проведенной инвентаризации в трехдневный срок после их обнаружения доводятся до сведения органов по контролю за оборотом наркотических средств и психотропных веществ (п. 2 статьи 38 ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»).

Никаких специализированных форм первичных документов для списания просроченных или испорченных лекарств не существует. Производить их списание можно на основании форм документов утвержденных Госкомстатом.

Унифицированная форма № ИНВ-3 “Инвентаризационная опись товарно-материальных ценностей”, утвержденная Постановлением Государственного комитета РФ по статистике от 18.08.1998 № 88.

Унифицированная форма № ИНВ-26 “Ведомость учета результатов, выявленных инвентаризацией”, утвержденная Постановлением Госкомстата России от 27.03.2000 № 26. Испорченные и просроченные лекарства должны быть отражены в графах 6 “Установлена порча имущества” и 10 “Списано сверх норм естественной убыли”.

Форма № ТОРГ-15 “Акт о порче, бое, ломе товарно-материальных ценностей”. Применяется для оформления возникающего по тем или иным причинам боя, порчи, лома товарно-материальных ценностей, подлежащих уценке или списанию. Составляется в трех экземплярах и подписывается членами инвентаризационной комиссии. Акт утверждается руководителем организации. Первый экземпляр направляется в бухгалтерию и является основанием для списания с материально ответственного(ых) лица (лиц), второй экземпляр остается в подразделении, третий - у материально ответственного(ых) лица (лиц).

Форма № ТОРГ-16 “Акт о списании товаров”.

Применяется при оформлении возникающей по тем или иным причинам порчи, потери качества товаров, не подлежащих дальнейшей реализации. Составляется в трех экземплярах и подписывается членами комиссии, уполномоченной на это руководителем организации. Первый экземпляр направляется в бухгалтерию и является основанием для списания с материально ответственного лица потерь товарно-материальных ценностей, второй экземпляр остается в подразделении, третий - у материально ответственного лица.

Формы № ТОРГ-15 и № ТОРГ-16 утверждены Постановлением Государственного комитета РФ по статистике от 25.12.1998 № 132 “Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету торговых операций”.

По результатам инвентаризации, оформляются Акты № ТОРГ-15 и № ТОРГ-16. И издается приказ о списании.

В приказе о списании наркотических средств и психотропных веществ и последующем их уничтожении, указываются:

- название наркотических средств и психотропных веществ с указанием их лекарственных форм, дозировок, фасовок и номеров серий;

- вес нетто и брутто наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих списанию и уничтожению (для наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, - вес брутто);

(в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н)

- причины списания и уничтожения;

- лицо, ответственное за списание и уничтожение;

- место и способ уничтожения;

- дата и номер договора (в случае передачи наркотических средств и психотропных веществ на уничтожение предприятиям и учреждениям, указанным в пункте 1.5 Инструкции (в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н).

Списание подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ производится не позднее последнего рабочего дня календарного месяца.

Порядок уничтожения

Порядок дальнейшего использования или уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, утвержден Постановлением Правительства РФ от 18 июня 1999 г. № 647.

В соответствии с Пунктом 7 указанного Порядка Министерство здравоохранения РФ приказом Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 утвердило Инструкцию по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным.

Извлечения из Инструкции, утвержденной приказом Минздрава России от 28.03.2003 г. № 127 в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 № 228н

1. Общие положения

1.5. Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ,

дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным, в том числе конфискованных или изъятых из незаконного оборота, осуществляется государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями в порядке, установленном Федеральным законом от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" и принимаемыми в соответствии с ним нормативными правовыми актами РФ.

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ (за исключением уничтожения конфискованных или изъятых из незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ), внесенных в список II Перечня, может осуществляться входящими в муниципальную систему здравоохранения муниципальными унитарными предприятиями и муниципальными учреждениями в порядке, установленном Федеральным законом от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" и принимаемыми в соответствии с ним нормативными правовыми актами РФ, при оказании медицинской помощи гражданам в РФ медицинскими организациями муниципальной системы здравоохранения (пункт 4 статьи 5 Федерального закона от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ).

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется предприятиями и учреждениями, указанными в абзацах первом и втором настоящего пункта, при наличии у них лицензии на деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с указанием работы (услуги) по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ.

Юридическим лицам, осуществляющим виды деятельности, связанные с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, но в лицензии которых не указаны виды работ и услуг в части уничтожения НС и ПВ необходимо заключить договор на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения с юридическим лицом, имеющим право на уничтожение НС и ПВ.

При передаче на уничтожение или уничтожении наркотических средств и психотропных веществ рекомендуется использовать следующие документы:

- договор на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения (приложение № 16)

- акт приема-передачи наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным (приложение № 17);

- акт уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным (приложение № 18).

Передача подлежащих уничтожению наркотических средств и психотропных веществ осуществляется на основании договора и акта приема-передачи (пункт 1.5 в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н).

1.6. Для уничтожения наркотических средств и психотропных веществ на предприятиях и учреждениях, указанных в пункте 1.5 настоящей Инструкции, создаются комиссии.

1.7. Необходимость уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, за исключением конфискованных или изъятых из незаконного оборота, обосновывается ответственным лицом, назначенным приказом руководителя медицинской организации, аптечной организации.

(в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н)

При этом издается приказ о списании наркотических средств и психотропных веществ и последующем их уничтожении, в котором указываются:

- название наркотических средств и психотропных веществ с указанием их лекарственных форм, дозировок, фасовок и номеров серий;

- вес нетто и брутто наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих списанию и уничтожению (для наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов, - вес брутто);

(в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н)

- причины списания и уничтожения;

- лицо, ответственное за списание и уничтожение;

- место и способ уничтожения;

- дата и номер договора (в случае передачи наркотических средств и психотропных веществ на уничтожение предприятиям и учреждениям, указанным в пункте 1.5 настоящей Инструкции).

(в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н)

1.8. При невозможности своевременного уничтожения остатков не полностью использованных наркотических средств и психотропных веществ обеспечивается герметичность ампул (флаконов) с использованием подручного материала (например, сургуч, пластилин, воск, парафин и иной материал), ампулы (флаконы) помещаются в любую упаковочную тару и хранятся в сейфе на отдельной полке до уничтожения (передачи на уничтожение).

Для предметно-количественного учета, списания и уничтожения фактический объем остатков наркотических средств и психотропных веществ во вскрытых ампулах (флаконах) высчитывается арифметически без учета возможных потерь, в том числе при наборе в шприц и подготовке к инъекции (п. 1.8 введен Приказом Минздрава России от 07.05.2015 N 228н).

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ осуществляется по мере накопления, но не реже одного раза в квартал (п. 1.6 в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н).

2.Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ

2.1. Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ проводится на специально оборудованных площадках (полигонах) и (или) в специально подготовленных помещениях.

2.2. Персонал, производящий работы по уничтожению наркотических

средств и психотропных веществ, должен иметь допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, знать физико-химические и токсические свойства уничтожаемых веществ и протекающие при обезвреживании и уничтожении их химические реакции.

2.3. Особенности уничтожения наркотических средств и психотропных веществ:

- жидкие лекарственные формы в стеклянных ампулах, флаконах уничтожаются путем раздавливания первичной упаковки, жидкие лекарственные формы в пластиковых ампулах, шприц-тюбиках уничтожаются путем дробления первичной упаковки с последующим разведением полученного содержимого водой в соотношении 1:100 и сливом образующегося раствора в канализацию;

- твердые лекарственные формы, содержащие водорастворимые фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, подлежат после дробления до порошкообразного состояния разведению водой в соотношении 1:100 и сливу образующейся суспензии (раствора) в канализацию;

- водорастворимые фармацевтические субстанции уничтожаются путем разведения водой в соотношении 1:100 и сливом образующегося раствора в канализацию;

- твердые лекарственные формы, содержащие нерастворимые в воде фармацевтические субстанции наркотических средств и психотропных веществ, мягкие лекарственные формы, трансдермальные лекарственные формы уничтожаются путем сжигания;

- нерастворимые в воде фармацевтические субстанции уничтожаются путем сжигания.

Допускается сжигание лекарственных форм, указанных в абзацах втором и третьем настоящего пункта, и фармацевтических субстанций, указанных в абзаце четвертом пункта 1.6.

Сжигание фармацевтических субстанций и лекарственных форм после обливания горючей жидкостью осуществляется под тягой (если уничтожение проводится в помещении), на костре (если уничтожение проводится на полигоне) или в специальных печах. Зола вывозится или закапывается в порядке, установленном Федеральным законом от 24 июня 1998 г. N 89-ФЗ "Об отходах производства и потребления".

(п. 2.3 в ред. Приказа Минздрава России от 07.05.2015 N 228н)

2.4. При уничтожении наркотических средств и психотропных веществ комиссией составляется акт, в котором указываются:

- дата и место составления акта;
- место работы, должности, фамилии, имена, отчества лиц, принимающих участие в уничтожении;
- основание для уничтожения;
- сведения о наименовании (с указанием вида лекарственной формы, дозировки, единицы измерения, серии) и количестве уничтожаемого наркотического средства, психотропного вещества, а также о таре или об упаковке, в которой они хранились;
- способ уничтожения.

2.5. Передача для дальнейшего использования наркотических средств и психотропных веществ, в отношении которых принято решение об их уничтожении, запрещается.

2.6. Персональную ответственность за осуществление контроля за деятельностью, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, несет руководитель юридического лица (Статья 10 Федерального закона от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ).

Порядок приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных

Утвержден Приказом Минздрава России
от 15.01.2016 г. № 23н

1. Настоящий порядок устанавливает правила приема от родственников умерших больных остатков неиспользованных наркотических средств, включенных в список II перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов (далее - наркотические лекарственные препараты).

2. В соответствии с настоящим порядком возврату родственниками умерших больных и приему подлежат наркотические лекарственные препараты, находящиеся в невскрытых или частично использованных первичных и (или) вторичных (потребительских) упаковках.

Не подлежат возврату первичные и (или) вторичные (потребительские) упаковки (пустые ампулы, флаконы, блистеры, коробки, использованные трансдермальные терапевтические системы и др.) использованных наркотических лекарственных препаратов.

3. Прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой был выписан наркотический лекарственный препарат.

В случае назначения либо выдачи больному наркотических лекарственных препаратов в соответствии с пунктом 29 Порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, утвержденного приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения», в медицинской организации, расположенной в субъекте Российской Федерации, не являющимся местом жительства (пребывания) больного, прием неиспользованных наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных осуществляется уполномоченным работником медицинской организации по месту жительства (пребывания) больного, в которой он находился под медицинским наблюдением по поводу соответствующего заболевания (состояния), с приложением к таким неиспользованным наркотическим лекарственным препаратам выписки из

истории болезни умершего больного о назначении наркотических лекарственных препаратов.

4. Родственники умершего больного осуществляют сдачу наркотических лекарственных препаратов лицам, указанным в пункте 3 настоящего Порядка, в течение трех дней со дня получения медицинского свидетельства о смерти по учетной форме № 106/у-08.

5. При приеме наркотических лекарственных препаратов уполномоченным медицинским работником составляется акт приема наркотических лекарственных препаратов от родственников умерших больных (далее - акт приема), содержащий дату приема, наименования и количество принимаемых наркотических лекарственных препаратов, фамилию, имя, отчество (при наличии) умершего больного, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись родственника, сдавшего наркотические лекарственные препараты, фамилию, имя, отчество (при наличии) и подпись медицинского работника, принявшего наркотические лекарственные препараты.

Акт приема является основанием для подтверждения записи о поступлении наркотического лекарственного препарата при осуществлении его предметно-количественного учета в специальном журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ

6. Наркотические лекарственные препараты хранятся в сейфе в установленном порядке до их уничтожения.

Обращаем внимание на то, что в соответствии с законодательством об обороте наркотических средств и психотропных веществ на не полностью использованные психотропные лекарственные препараты, в том числе подвергшиеся механическому воздействию (разделению), распространяются все меры контроля, предусмотренные для психотропных веществ, содержащихся в указанных препаратах. Таким образом, уничтожение неиспользованных онкологическими больными остатков психотропных веществ осуществляется в соответствии с требованиями приказа Минздрава России от 28.03.2003 N 127 (письмо Минздрава России от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4)

Обращаем внимание на то, что указанные требования пункта 2.5 распространяются только на сдачу и уничтожение пустых ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ, используемых в стационарных условиях» (письмо Департамента лекарственного обеспечения от 27.01.2014 г. № 2141025/25-4 «Требования по уничтожению пустых ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ»).

Запрещается требовать возврат первичных упаковок и вторичных (потребительских) упаковок использованных в медицинских целях наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов, в том числе в форме трансдермальных терапевтических систем, содержащих наркотические средства, при выписке новых рецептов на лекарственные препараты, содержащие назначение наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов (Статья 27 пункт 5 Федерального закона от 08.01.1998 г. № 3-ФЗ)

Порядок уничтожения пустых ампул - определен пунктом 2.5. приказа Минздрава России от 12.11.97 N 330.

Пункт 2.5. Обязать лечащих или дежурных врачей использованные ампулы из-под наркотических средств и психотропных веществ сдавать в этот же день, за исключением выходных и праздничных дней, заместителю руководителя по лечебной части, а в учреждениях, где он отсутствует - руководителю лечебно-профилактического учреждения. Уничтожение использованных ампул производить не реже одного раза в 10 дней комиссией под председательством руководителя с оформлением соответствующего акта по установленной форме. Форма акта на уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и психотропных веществ в учреждениях здравоохранения приведена в приложении №19.

ПРИЛОЖЕНИЯ

Приложение № 1
Образцы заполненных рецептурных бланков
 формы 107/у-НП и формы 148-1/у-06 (л)

СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК
НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Код формы по ОКУД
Медицинская документация
Форма N 107/у-НП,
утвержденная приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 01.08.2012 г. N 54н

Уральский край
Государственная медицинская организация
МУЗ Обоярская горбольница
ОГРН 0000000000000
000000 г. Обояры ул. Парти 00
Тел./факс 8 900 000 00 00

РЕЦЕПТ

Серия 010101 N 01010101

" 09 августа 20 15 г.
 (дата выписки рецепта)

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента Наратыгин Василий Андреевич

Возраст 79

Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования 000000 000000

Номер медицинской карты амбулаторного больного (истории развития ребенка)*
00-000

Ф.И.О. врача
(фельдшера, акушерки) Серафимкин Василий Александрович

Рр: Sol. Morphini hydrochloridi 1% 1 мл
St. d. 10 (десять) в ампулах
в 1 мл 2 раза в день

Подпись и личная печать врача
(подпись фельдшера, акушерки)

Ф.И.О. и подпись руководителя
заместителя руководителя или руководителя
структурного подразделения медицинской организации** Василий Михайлович Серафимкин

Отметка аптечной организации об отпуске Sol. Morphini hydrochloridi 1% 1 мл 10 (десять) ампул

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации
Амелинко Мария Ивановна

Срок действия рецепта 5 дней

И.П.

*С 1 января 2016 года
 строка будет изложена в следующей редакции:
 «Номер медицинской карты _____»;

** строка будет изложена в следующей редакции:
 «Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации»

**(рецепт формы 148-1/у-06 (л)
выписывается в 2-х экземплярах)**

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА

УТВЕРЖДЕНА
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Уральская организация
Медицинская организация
ОГРН 1045000000000
000000 с. Обсерваторский
Почта Тел. Факс 8 (343) 200-00-00
Код ОКН

Код формы по ОКУД 3108805
Форма N 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан	Код нозологической формы (по МКБ-10)	Источник финансирования:	% оплаты из источника финансирования:	Рецепт действителен в течение:
121	C61	1) федеральный бюджет 2) бюджет субъекта Российской Федерации 3) муниципальный бюджет (нужное подчеркнуть)	1) 100% 2) 50% (нужное подчеркнуть)	5 дней, 15 дней, 30 дней, 90 дней (нужное подчеркнуть)

РЕЦЕПТ Серия 0000 N 0000 от 09 08 2015

Ф.И.О. пациента Каратыгин Василий Андреевич

Дата рождения 09 01 1997 СНИЛС 10300266214

N полиса обязательного медицинского страхования 3900008292600137

N медицинской карты пациента получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях 00-000

Ф.И.О. лечащего врача Падьякин Василий Трофимович

Код лечащего врача 160

Выписано: (заполняется специалистом аптечной организации)

Отпущено по рецепту:

Дата отпуска

Код лекарственного препарата

Торговое наименование

Количество

На общую сумму

М.П.

Рр: Sol. Morphini hydrochloridi

D.t.d. n 20 (двадцать)

Дозировка 1% - 1 мл

Количество единиц отпущено

Signa По 1 мл 2 раза в день

Подпись лечащего врача

и личная печать лечащего врача

(линия отрыва)

Корешок РЕЦЕПТА

Сер1

Способ применения:

Продолжительность

Количество приемов в день: На 1

прием:

дней Наименование лекарственного

раз препарата:

ед. Дозировка:

Приложение № 2 Образец заполненного рецептурного бланка формы 148-1/у-88

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

Наименование

ОГРН 000000000000000000
>00 г. Обдorsk ул. Варц 00
Телефакс 8 000 000 00

Код формы по ОКУД 3108805
Медицинская документация Форма
N 148-1/у-88 Утверждена
приказом Министерства
здравоохранения Российской
Федерации от 20 декабря 2012 г.
N 1175н



пациента

Серия 1146 N 01152
(полностью; " (дата рецепта) г.

Возраст _____ (дата рецепта)

номер медицинской карты пациента получающего
медицинскую помощь в амбулаторных условиях -
Ф.И.О. лечащего врача Мель Курбана

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК

1(?) а&ггломаб 20/0"

МК
Тарасов Василий Трофимович
выписки

(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)

Руб. Кол. Вр: Траматол
н 40
а 1 таб. в день

%м\ \п гш.
о, ЖР . У.'"/**'

Подпись и личная печать врача

Исходителен в течение 15 дней

Для рецептов

Приложение № 3

Образец журнала регистрации и учета в медицинских организациях, формы № 107/у-ПН

"Специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество"

№ п/п	Приход рецептурных бланков					Расход рецептурных бланков					Остаток рецептурных бланков
	Реквизиты и дата регистрации приходного документа	общее количество поступивших рецептурных бланков	серии и номера рецептурных бланков	количество бланков по каждой серии	Ф.И.О. и подпись ответственного медицинского работника	дата выдачи рецептурных бланков	серии и номера выданных рецептурных бланков	количество выданных рецептурных бланков	Ф.И.О. и подпись лица, получившего рецептурные бланки	Ф.И.О. подпись ответственного работника	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

Журнал **регистрации и учета** рецептурных бланков должен быть пронумерован, прошнурован, иметь на последней странице запись, содержащую количество страниц, полное наименование медицинской организации), а также скреплен подписью руководителя и печатью медицинской организации.

Приложение № 4

Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков формы № 107-1/у

№ п/п	Приход						Расход					Ф.И.О. и подпись ответст- ственного работни- ка, вы- давшего рецеп- турные бланки	Оста ток рецеп- турных блан- ков
	дата реги- стра- ции при ход- ного доку- мента	№ и дата приходного документа, название поставщика	общее коли- чество посту- пивших рецеп- турных бланков	серии и номера рецеп- турных бланков	Кол-во рецеп- турных бланков по сериям	Ф.И.О. и подпись ответст- ственного меди- цинского рабо- тника, полу- чившего рецеп- турные бланки от по- ставщика	дата вы- дачи ре- цеп- тур- ных блан- ков	Серии и номера выданных рецептур- ных блан- ков	коли- чество выдан- ных рецеп- тур- ных блан- ков	Ф.И.О. ответст- ственного медицин- ского ра- ботника, получив- шего рецеп- турные бланки	подпись ответст- ственного медицин- ского ра- ботника, получив- шего рецеп- турные бланки		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14

Приложение № 5

Образец журнала учета в медицинских организациях рецептурных бланков формы № 148-1/у-88 и 148-1/у-04 (л)

№ п/п	Приход					Расход				Ф.И.О. и подпись ответст венного работ ника, выдав шего рецеп турные бланки	Оста ток рецеп тур ных блан ков
	дата регист рации приход ного доку мента	№ и дата приход- ного доку- мента, от кого поступил	общее коли чество посту пивших рецеп турных бланков	серии и номера рецеп- турных бланков	Ф.И.О. и подпись ответст- венного медицин- ского работника, полу- чившего рецеп- турные бланки от по- ставщика	дата выдачи рецеп турных блан ков	коли чество выдан ных рецеп турных блан ков	Ф.И.О. ответст венного медицин ского работ ника, получив шего рецеп турные бланки	ПОДПИСЬ ответст венного медицин ского работ ника, получив шего рецеп турные бланки		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12

Приложение № 6

Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в списки II, III и IV Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681

(утверждено Приказом МЗСР от 16.03.2010 г. № 157н
в ред. от 26.06.2015 г. № 381н)

Наименование наркотического средства, психотропного вещества или их прекурсоров	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 1 дозу твердой лекарственной формы комбинированного лекарственного препарата, содержащего наркотическое средство, психотропное вещество или их прекурсор в сочетании с фармакологическими активными компонентами)	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы для внутреннего применения комбинированного лекарственного препарата, содержащего наркотическое средство, психотропное вещество или их прекурсор в сочетании с фармакологическими активными компонентами)	Предельно допустимое количество наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора (на 1 мл жидкой формы препарата, содержащегося в медицинском изделии для диагностики в лабораторных условиях)
1	2	3	4
Аллобарбитал	-	-	1 мг
Алпразолам	-	-	1 мг
Амобарбитал (барбамил)	-	—	1 мг
Амфепрамон (фепранон, диэтилпропион)	—	—	1 мг
Барбитал и его соли (в пересчете на чистое вещество)			20 мг
BZP (М-бензил-пиперазин)	-	—	1 мг
Бромазепам	—	—	1 мг
Бупренорфин	—	—	0,2 мг
Буталбитал	—	—	1 мг

Бутобарбитал	—	—	1 мг
Декстрометорфана гидробромид	30 мг	200 мг	1 мг
Диазепам	—	—	1 мг
Дигидрокодеин	—	—	1 мг
Золпидем	—	—	1 мг
Кетамин	—	—	0,5 мг
Клобазам	—	—	1 мг
Клоназепам	—		0,1 мг
Клоразепат	—		1 мг
Кодеин и его соли (в пересчете на чистое вещество)	20 мг	200 мг	2 мг
Кокаин	-	-	2 мг
Лоразепам	-	-	1 мг
Мазиндол	-	-	0,05 мг
Медазепам	-	-	0,5 мг
Мезокарб	10 мг	-	2 мг
Мепробамат	-	-	1 мг
Мидазолам	-	-	0,5 мг
Морфин	-	-	0,5 мг
Ниметазепам	-	-	1 мг
Нитразепам	-	-	1 мг
Оксазепам	-	-	1 мг
Празепам	-	-	2 мг
Псевдоэфедрина гидрохлорид	60 мг	200 мг	2 мг
Секобарбитал	-	-	1 мг
Темазепам	-	-	1 мг
Фенилпропано ламин (норэфедрин)	75 мг	300 мг	2 мг
Фенобарбитал	50 мг	2 г	2 мг
Флудиазепам	-	-	0,5 мг
Хальдион	-	-	0,5 мг
Хлордiazепоксид	20 мг	-	1 мг
Этаминал натрия (пентобарбитал)	-	-	1 мг
Эрготамина гидротартрат	5 мг	-	0,5 мг
Эстазолам	-	-	0,05 мг
Эфедрина гидрохлорид	50 мг	300 мг	2 мг

Приложение №7

Специальный рецептурный бланк формы №107/у-НП на наркотическое средство или психотропное вещество (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015. №385н)

СПЕЦИАЛЬНЫЙ РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК НА НАРКОТИЧЕСКОЕ СРЕДСТВО ИЛИ ПСИХОТРОПНОЕ ВЕЩЕСТВО (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 385н)													
Министерство здравоохранения Российской Федерации	Код формы по ОКУД Медицинская документация Форма N 107/у-НП, утвержденная приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 01 августа 2012 г. N 54н												
штамп медицинской организации													
РЕЦЕПТ													
Серия	N												
<table border="1" style="display: inline-table; width: 60px; height: 20px;"><tr><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td><td style="width: 15px; height: 15px;"></td></tr></table>					<table border="1" style="display: inline-table; width: 100px; height: 20px;"><tr><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td><td style="width: 25px; height: 15px;"></td></tr></table>								
" _ " _____ 20__ г. (дата выписки рецепта)													
(взрослый, детский - нужное подчеркнуть)													
Ф.И.О. пациента _____													
Возраст _____													
Серия и номер полиса обязательного медицинского страхования _____													
Номер медицинской карты _____													
Ф.И.О. врача _____													
(фельдшера, акушерки) _____													
Rp:													
.....													
Подпись и личная печать врача (подпись фельдшера, акушерки) _____													
М.П.													
Ф.И.О. и подпись уполномоченного лица медицинской организации _____													
М.П.													
Отметка аптечной организации об отпуске _____													

Ф.И.О. и подпись работника аптечной организации _____													
М.П.													
Срок действия рецепта 15 дней													

П р и л о ж е н и е № 8

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-88

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации
3108805

Код формы по ОКУД

Медицинская

документация
Наименование (штамп)
медицинской организации
здравоохранения

Форма № 148-1/у-88
Утверждена приказом
Министерства

Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г.

№ 1175н

Серия №

РЕЦЕПТ
20__ г.

"__" _____

(дата выписки рецепта)

(взрослый, детский – нужное подчеркнуть)

Ф.И.О. пациента _____
(полностью)

Возраст _____

Адрес или N медицинской карты амбулаторного пациента

(истории развития ребенка)

Ф.И.О. лечащего врача

(полностью)

Руб. Коп. Rp:

Подпись и личная печать
лечащего врача
М.П.

Рецепт действителен в течение 10 дней

Приложение №9

Рецептурный бланк формы № 107-1/у

(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК <*> (в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)	
Министерство здравоохранения Российской Федерации	Код формы по ОКУД Код учреждения по ОКПО Медицинская документация Форма N 107-1/у Утверждена приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2012 г. N 1175н
Наименование (штамп) медицинской организации	
<hr/>	
РЕЦЕПТ (взрослый, детский - нужное подчеркнуть) "___" _____ 20__ г.	
<hr/>	
Ф.И.О. пациента _____	
Возраст _____	
Ф.И.О. лечащего врача _____	
руб. коп. Rp. _____	
<hr/>	
руб. коп. Rp. _____	
<hr/>	
руб. коп. Rp. _____	
<hr/>	
Подпись и личная печать лечащего врача _____	М.П. _____
Рецепт действителен в течение 60 дней, 1 года (_____) (ненужное зачеркнуть) (указать количество месяцев)	
<hr/>	
<*> – для рецептурных бланков, изготавливаемых и полностью заполняемых с использованием компьютерных технологий, вводятся дополнительные реквизиты (номер и (или) серия) и место для нанесения штрих-кода.	

РЕЦЕПТУРНЫЙ БЛАНК
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 N 386н)

Министерство здравоохранения
Российской Федерации

МЕСТО ДЛЯ ШТРИХ-КОДА

УТВЕРЖДЕНА

приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 20 декабря 2012 г. N 1175н

Медицинская организация _____

Штамп
Код ОГРН

--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Код формы по ОКУД 3108805

Форма N 148-1/у-06 (л)

Код категории граждан _____
Код нозологической формы (по МКБ-10) _____

--	--	--	--	--	--

--	--	--	--	--	--

Источник финанси-	% оплаты из	Рецепт дейст-
рования:	источника,	вен в тече-
1) федеральный бюджет	финансирова-	ние 5 дней,
2) бюджет субъекта	ния:	15 дней,
Российской Федерации	1) 100%	30 дней,
3) муниципальный	2) 50%	90 дней
бюджет	(нужное под-	(нужное подчёрк-
(нужное подчеркнуть)	черкнуть)	нуть)

РЕЦЕПТ

Серия _____ N _____ от

--	--	--	--	--	--

Ф.И.О.
пациента _____

Дата рождения

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

СНИЛС

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

N полиса обязательного
медицинского
страхования

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Номер медицинской карты пациента, получающего медицинскую помощь в амбулаторных условиях _____

Ф.И.О. лечащего врача _____

Код лечащего врача
Выписано:

--	--	--	--	--	--

(заполняется специалистом аптечной организации)
Отпущено по рецепту:
Дата отпуска _____
Код лекарственного препарата _____
Торговое наименование _____

Пр:

D.t.d.

Дозировка _____

Количество единиц _____

Signa _____

Подпись лечащего врача _____

и личная печать лечащего врача _____

Количество _____

На общую сумму _____

И.П.:

----- (линия отрыва) -----

Корешок РЕЦЕПТА

Серия _____ N _____ от _____

Способ применения:

Продолжительность _____

Количество приемов в день: _____

На 1 прием: _____

дней

раз

ед.

Наименование лекарственного

препарата: _____

Дозировка: _____

Рецептурный бланк формы № 148-1/у-06 (л)
(в ред. Приказа Минздрава России от 30.06.2015 № 386н)

Корешок рецептурного бланка	Способ применения:
Наименование лекарственного препарата:	Продолжительность _____ дней
	Количество приемов в день: _____ раз
	На 1 прием: _____ ед.
Дозировка: _____	

Приложение № 12

АКТ
об уничтожении рецептов для получения
наркотических средств и психотропных веществ
по истечении сроков их хранения <*>

Утвержден Приказом Минздравсопразвтия
от 14 декабря 2005 г. N 785

от _____ 200_ г. N _____

Комиссия в составе:

Председатель _____

(должность и Ф.И.О. полностью)

Члены комиссии: _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела ____ 200_ г. изъятие и уничтожение в _____
(наименование организации)

рецептов для получения наркотических средств и психотропных
веществ за _____ :
(месяц, год)

N п/п	Наименование лекарственного средства, дозировка, вид лекарственной формы	Единица измерения	Серия и номер рецептурного бланка	Количество рецептов
1	2	3	4	5

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе
хлорной извести (нужное подчеркнуть) _____ рецептурных бланков.
(количество цифрами и прописью)

Председатель комиссии: _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

Приложение № 13

АКТ

об уничтожении рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения <*>

Утвержден Приказом Минздравсоцразвития от 14 декабря 2005 г. N 785

(должность и Ф.И.О. полностью)

от " ____ " _____ 200__ г. N _____

Комиссия в составе: председатель _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

члены комиссии: _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела " _____ " _____ 200__ г. изъятие и уничтожение в

(наименование организации)

рецептов для получения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), а также иных лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, анаболических стероидов по истечении сроков их хранения:

1) рецепты на получение лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, за _____ в количестве _____ штук;
(месяц, год) (цифрами и прописью)

2) рецепты на получение лекарственных средств, включенных в Перечень лекарственных средств, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера), за _____ (месяц, год) в количестве _____ штук;
(цифрами и прописью)

3) рецепты на получение лекарственных средств, отпускаемых бесплатно или со скидкой, за _____ в количестве _____ штук;
(месяц, год) (цифрами и прописью)

4) рецепты на получение анаболических стероидов за _____ в количестве _____ штук;
(месяц, год) (цифрами и прописью)

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть) _____ рецептов.
(количество цифрами и прописью)

Председатель комиссии: _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

Приложение № 14

АКТ об уничтожении требований-накладных для получения наркотических средств и психотропных веществ по истечении сроков их хранения

Утвержден Приказом Минздравсоцразвития России
от 12 февраля 2007 г. N 110

от _____ 200_ г. N ____

Комиссия в составе: председатель _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

Члены комиссии: _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела " " 200 г. изъятие и уничтожение в
_____ требований-накладных для получения
(наименование организации)
наркотических средств и психотропных веществ за _____ :
(месяц, год)

N п/п	Наименование лекарственного препарата, дозировка, вид лекарственной формы	Едини ца измерен ия	Номер и дата требования- накладной	Количество требований- накладных
1	2	3	4	5

Итого по акту уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в
растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть) требований-
накладных _____
(количество цифрами и прописью)

Председатель комиссии: _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

<*> Акт оформляется ежемесячно.

Приложение № 15

АКТ
об уничтожении требований-накладных
для получения иных лекарственных средств,
подлежащих предметно-количественному учету,
по истечении сроков их хранения

Утвержден Приказом Минздравсоцразвития России
от 12 февраля 2007 г. N 110

от _____ 200_ г.

N ____

Комиссия в составе:

Председатель _____
(должность и Ф.И.О. полностью)

Члены комиссии: _____

(должность и Ф.И.О. полностью)

(должность и Ф.И.О. полностью)

(должность и Ф.И.О. полностью)

произвела " __ " _____ 200_ г. изъятие и уничтожение в _____
_____ требований-накладных для получения
(наименование организации)

иных лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, за _____
(месяц, год)

в количестве _____ штук.
(количество цифрами и прописью)

Требования-накладные уничтожены путем сжигания или разрыва и последующего замачивания в растворе хлорной извести (нужное подчеркнуть)

Председатель комиссии: _____
(подпись)

Члены комиссии: _____
(подпись)

<*> Акт оформляется ежемесячно.

Приложение № 16

Примерная форма договора на передачу наркотических средств и психотропных веществ для уничтожения

г. _____ от _____ 200_ г.

Государственное унитарное предприятие (государственное учреждение), _____

(наименование предприятия (учреждения))

именуемое в дальнейшем "Исполнитель", в

лице _____

(руководитель, Ф.И.О.)

действующего на основании Устава и лицензии N _____, срок действия

до _____ с одной стороны, и

_____, _____,

(наименование организации)

именуемое в дальнейшем "Заказчик", в

лице _____

(руководитель, Ф.И.О.)

действующего на основании Устава и лицензии N _____, срок действия до _____, с другой стороны (далее - Стороны), заключили настоящий договор о нижеследующем:

1. Предмет договора

Исполнитель обязуется произвести комплекс работ по приему, хранению и уничтожению наркотических средств и психотропных веществ в соответствии с требованиями Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в Списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным, утвержденной Приказом Минздрава России от 28 марта 2003 г. N 127, а Заказчик обязуется оплатить оказанные работы.

2. Обязанности сторон

2.1. Заказчик обязан:

2.1.1. Обеспечить доставку наркотических средств и психотропных веществ, подлежащих уничтожению, в опломбированной упаковке, исключающей любой доступ третьих лиц, в сроки, определенные Сторонами.

2.1.2. При передаче наркотических средств и психотропных веществ Исполнителю для уничтожения представить следующие документы:

- акт приема-передачи,
- накладную,
- копию приказа юридического лица о списании наркотических средств и психотропных веществ,
- копию приказа юридического лица на его представителя, уполномоченного на доставку и передачу наркотических средств и психотропных веществ для их уничтожения,
- документ, удостоверяющий личность представителя юридического лица, уполномоченного на доставку и передачу наркотических средств и психотропных веществ для их уничтожения.

2.1.3. Возместить фактические затраты за уничтожение каждой представленной партии наркотических средств и психотропных веществ.

2.2. Исполнитель обязан:

2.2.1. Произвести сплошную приемку наркотических средств и психотропных веществ, представленных на уничтожение, в присутствии уполномоченного представителя Заказчика.

2.2.2. Обеспечить временное хранение наркотических средств и психотропных веществ, поступивших от Заказчика, в специально выделенном и технически укрепленном месте до момента их полного уничтожения.

2.2.3. Обеспечить временный предметно-количественный учет наркотических средств и психотропных веществ, переданных Заказчиком на уничтожение.

2.2.4. Уничтожить наркотические средства и психотропные вещества, переданные Заказчиком, в соответствии с утвержденным порядком в установленные сроки.

2.2.5. Представить Заказчику документы по уничтожению каждой доставленной партии наркотических средств и психотропных веществ, оформленные в соответствии с установленным порядком.

5.Порядок расчетов

Расчет за уничтожение наркотических средств и психотропных веществ производится Заказчиком за каждую партию по факту выполненных работ на основании счета-фактуры Исполнителя и по ценам, согласованным Сторонами.

4. Ответственность Сторон

За невыполнение или ненадлежащее выполнение принятых на себя обязательств Стороны несут ответственность в соответствии с законодательством РФ.

5. Заключительные положения

5.1. Стороны не несут ответственности, предусмотренной настоящим договором и законодательством РФ, если невозможность выполнения ими своих обязательств наступила по причине обстоятельств непреодолимой силы, а именно: пожара, взрыва, стихийного бедствия, военных операций, блокады.

5.2. Все споры, возникающие между Сторонами, разрешаются путем переговоров. При невозможности разрешения споров мирным путем

Стороны передают их на рассмотрение в Арбитражный суд_____ (наименование населенного пункта)

Все изменения и дополнения к настоящему договору действительны лишь в том случае, если совершены в письменной форме и подписаны Сторонами.

5.3. Ни одна из Сторон не имеет права передавать третьему лицу права и обязанности по настоящему договору без письменного согласия другой Стороны.

5.4. В случаях, не предусмотренных настоящим договором, Стороны руководствуются действующим законодательством РФ.

5.5. Срок действия настоящего договора с " _ " _____
200 г. до " _ " _____ 200 г

5.7 Настоящий договор составлен письменно в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, один из которых находится у Исполнителя, второй - у Заказчика.

Юридические адреса и платежные реквизиты Сторон

Исполнитель

Заказчик

МП.

МП.

Приложение № 17

АКТ ПРИЕМА-ПЕРЕДАЧИ накотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным

" " 20 г. договора

(наименование организации,
принимающей наркотические
средства и психотропные
вещества)

(наименование организации,
сдающей наркотические
средства и психотропные
вещества)

Итого по акту общее фактическое количество товара, сданного на
уничтожение _____ шт.
(прописью)

№ п/п	Наименование (лекарственная форма, дозировка, фасовка)	Ед. изме- нения	Коли- чество	Серия	Срок год- ности	Цена	Сумма	Све- дения о таре, упаковке	Причина списания	Приме- чание
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11

В том числе (прописью):

в ампулах _____

шт.,

во флаконах _____

шт.,

в таблетках _____

шт.,

в капсулах _____

шт.,

в порошках _____

_ грамм,

шт.

Принял _____
аналгетические формы наркотических
средств _____

(должность)

(подпись) _____
(расшифровка
(должности))

(подпись) _____
(расшифровка
(должности))

МП.

МП.

Приложение № 18

АКТ уничтожения наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным

" ____ " _____ 200__ г.

Комиссия в составе: Председатель комиссии _____

Члены комиссии: _____

(с указанием Ф.И.О., должности, места работы лиц, принимающих участие в уничтожении)
составила настоящий акт об уничтожении наркотических средств и психотропных веществ, дальнейшее
использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным, в связи

(указать основания для уничтожения)
за период с " ____ " _____ 200__ г. по " ____ " _____ 200__ г.

Сведения о лекарственных формах и дозировках наркотических средств и психотропных веществ, единицах измерений, сериях, количествах, а также о таре или упаковке, в которой хранились наркотические средства и психотропные вещества, отражены в акте(ах) приема-передачи от _____

Уничтожение наркотических средств и психотропных веществ произведено путем
(указать способ уничтожения)

Председатель комиссии _____
(должность) (Ф.И.О.) (подпись)

Члены комиссии: _____
(должность) (Ф.И.О.) (подпись)

Приложение № 19

Утверждаю

Главный врач

«___» _____ 20___ г.

АКТ <*>
на уничтожение использованных ампул
из-под наркотических средств и психотропных веществ
в учреждениях здравоохранения

Комиссия в составе (не менее 3 человек) Ф.И.О., должность

Число, месяц, год _____
произвела уничтожение использованных ампул из-под наркотических средств и
психотропных веществ за период с _____ по
_____ в количестве (прописью) штук от _____ количества больных,
которым были применены наркотические вещества

(Фамилия и. о. больного и N истории болезни).

Ампулы уничтожены путем раздавливания.

Председатель _____ (Подпись)

Члены комиссии: _____ (Подпись)

_____ (Подпись)

_____ (Подпись)

<*> Акт хранится в течение 3 лет.

Приложение № 20

Дополнительное соглашение к трудовому договору

Дополнительное соглашение № _____
к Трудовому договору № _____ от « ____ » _____ 20__ г.
« ____ » _____ 20__ г.

Организация, учреждение, предприятие, именуемое в дальнейшем «Работодатель»,
в лице _____,
действующего на основании _____,
с одной Стороны, и гражданин Российской Федерации _____
_____ именуемый (ая) в дальнейшем
«Работник», с другой стороны, вместе именуемые Стороны, в связи с допуском Работника к
работе, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в
Списки II и III, заключили настоящее Дополнительное соглашение к Трудовому договору № _____ от
« ____ » _____ 20__ г. (далее
по тексту - Трудовой договор) о нижеследующем.

РАБОТОДАТЕЛЬ

1. ПРЕДМЕТ СОГЛАШЕНИЯ

1.1. В соответствии с требованиями Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 06.08.1998 № 892, Стороны договорились о включении в Трудовой договор взаимных обязательств при выполнении работы, связанной с оборотом наркотических средств, и психотропных веществ, внесенных в Списки II и III (далее по тексту именуются «наркотические средства и психотропные вещества»).

2. ОБЯЗАТЕЛЬСТВА СТОРОН

2.1. Работник обязан:

2.1.1 при исполнении своих трудовых обязанностей руководствоваться законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, в том числе:

а в случаях утраты ими своей юридической силы - иными нормативными правовыми актами, регулирующими отношения в данной области; локальными нормативными актами, регулирующими организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.1.2. при работе с наркотическими средствами и психотропными веществами обеспечивать их сохранность, принимать все необходимые меры по предотвращению их порчи, утраты, хищения;

2.1.3. соблюдать установленные требования по учету и хранению наркотических средств и психотропных веществ;

2.1.4. проходить медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.1.5. принимать участие в занятиях по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами, проводимые Работодателем в рамках производственного обучения работников;

2.1.6. своевременно информировать Работодателя об обстоятельствах, препятствующих соблюдению, установленного порядка учета, хранения и перевозки наркотических средств и психотропных веществ;

2.1.7. нести материальную ответственность в размере 100-кратного размера прямого действительного ущерба, причиненного Работодателю (в том числе третьему лицу, если Работодатель несет ответственность за сохранность наркотических средств или психотропных веществ такого лица) в результате хищения либо недостачи наркотических средств или психотропных веществ;

2.1.8. исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

2.2. Работодатель обязан:

2.2.1 создавать Работнику условия для исполнения им своих трудовых обязанностей по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.2. принимать меры к выявлению и устранению причин, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.3. в соответствии с действующим законодательством направлять работника на медицинские осмотры на предмет выявления заболеваний, препятствующих ему выполнять работу с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.4. знакомить Работника под роспись с изменениями законодательства Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, а также локальных нормативных актов, регулирующих организацию работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.2.5. в рамках производственного обучения проводить с Работником занятия по организации работы с наркотическими средствами и психотропными веществами;

2.2.6. рассматривать сообщения Работника об обстоятельствах, которые препятствуют Работнику исполнять свои трудовые обязанности по работе с наркотическими средствами или психотропными веществами;

2.2.7. исполнять иные обязательства, предусмотренные законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах.

3. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим Соглашением, Стороны* руководствуются положениями Трудового договора.

Настоящее Соглашение вступает в силу с момента подписания его Сторонами и является неотъемлемой частью Трудового договора.

Настоящее Соглашение составлено в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, одно из которых находится у Работодателя, второе - у Работника.

4. РЕКВИЗИТЫ И ПОДПИСИ СТОРОН

РАБОТНИК

(подпись)

(подпись)

Экземпляр дополнительного соглашения № _____ от « ____ » _____ 20 ____ г.
получен на руки « ____ » _____ 20 ____ г.

(подпись)

(Ф.И.О. работника)

С законодательством Российской Федерации о наркотических средствах и психотропных веществах, в том числе с _____ ознакомлен

(подпись)

(Ф.И.О. работника)

« ____ » _____ 200 ____ г.

Приложение № 21

Сигнатура

Утверждена Приказом Минздравсоцразвития
от 14 декабря 2005 г. N 785

СИГНАТУРА<*>

Название органа управления здравоохранением или фармацевтической деятельностью
субъекта Российской Федерации

Наименование или N аптечного учреждения (организации).....
.....Рецепт N

Ф.И.О. и возраст больного.....

Адрес или номер медицинской амбулаторной карты.....

Ф.И.О. врача, телефон лечебно-профилактического учреждения

Содержание рецепта на латинском языке.....
.....
.....

Приготовил.....
Проверил.....
Отпустил.....
Дата.....
Цена.....

<*> Для повторения отпуска лекарственного средства требуется новый рецепт врача.

Примечание.

Сигнатура должна иметь размер 80 мм х 148 мм и полосу желтого цвета шириной
не менее 10 мм.

Приложение № 22

Требование-накладная (форма 0504204)

Форма требования накладной утверждена
приказом Минфина России от 30.03.15 г. № 52н

Применяется для учета движения материальных ценностей внутри организации между структурными подразделениями или материально ответственными лицами.

Требование-накладную (ф. 0504204) составляет материально ответственное лицо структурного подразделения-отправителя, передающего материальные ценности подразделению-получателю (например: со склада на склад; со склада в структурное подразделение и других случаях) или другому материально ответственному лицу, в двух экземплярах, один из которых служит основанием для передачи ценностей, а второй - для их принятия.

Требование-накладная (ф. 0504204) служит также для оформления операций по сдаче на склад остатков материалов, образовавшихся в результате разборки, выбытия основных средств.

Требование-накладную (ф. 0504204) подписывают материально ответственные лица и сдают соответственно в бухгалтерию отправителя и получателя материальных ценностей для учета движения материалов (материальных ценностей)

ТРЕБОВАНИЕ-НАКЛАДНАЯ № _____

Форма по ОКУД 0504204

от "___" _____ 20__ г. Дата _____

Учреждение _____ до ОКПО: _____

Структурное подразделение - отправитель _____

Структурное подразделение - получатель _____

Единица измерения: руб. (с точностью до второго десятичного знака) до ОКЕИ: 383

Затребовал _____ Разрешил _____

(должность) (фамилия, инициалы) (должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Материальные ценности			Единица измерения		Цена	Количество		(без НДС)	Корреспондирующие		Примечание
наименование	номер		наименование	код по ОКЕИ		затребовано	отпущено		дебет	кредит	
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
Итого					X	X	X				

Отпустил _____ ответственный исполнитель _____

(должность, подпись, расшифровка)

(должность, подпись, расшифровка)

Отметка бухгалтерии

Корреспонденция счетов (графы 10, 11) отражена в журнале операций за _____ 20 г.

Исполнитель _____
(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Получил _____
(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Приложение № 23

Акт о списании бланков строгой отчетности (форма 0504816)

Форма акта утверждена
приказом Минфина России от 30.03.15 г. № 52н

Утверждаю

Руководитель

учреждения _____

(подпись) (расшифровка подписи)

_____ 20__ г.

АКТ N_____
о списании бланков строгой отчетности

Учреждение _____	от "___" _____ 20__ г.	Форма по ОКУД	КОДЫ
ИНН _____		Дата	0504816
Материально ответственное лицо _____		по ОКПО	
		КПП	
Дебет счета _____		Кредит счета	

Комиссия в составе

(должность, фамилия, инициалы)

назначенная приказом (распоряжением) от «__» _____ 20__ г. N _____ ,
составила настоящий акт в том, что за период с "___" _____ 20__ г.
по «__» _____ 20__ г. подлежат списанию:

Бланк строгой отчетности		Причина списания	Дата
номер	серия		
1	2	3	4

Председатель комиссии

(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Члены комиссии:

(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

(должность) (подпись) (расшифровка подписи)

Применяется для оформления
решения комиссии учреждения по поступлению и выбытию активов о списании бланков строгой отчетности. Акт о списании (ф. 0504816) применяется также для оформления решения о списании испорченных бланков строгой отчетности (в том числе при их заполнении).

Акт о списании (ф. 0504816) подписывается членами комиссии и утверждается руководителем учреждения.

Приложение № 24

Акт о результатах инвентаризации (форма 0504835)

Форма акта утверждена приказом Минфина России
от 30.03.15 г. № 52н

Утверждаю

Руководитель
учреждения _____
(подпись) (расшифровка подписи)

" ____ " _____ 20 ____ г.

АКТ N _____
результатах инвентаризации

Форма по ОКУД 0504835

От ____ 20 ____ г.

Учреждение _____ по ОКПО _____

Материально ответственное лицо _____
(должность, фамилия, инициалы)

Комиссия в составе _____
(должность, фамилия, инициалы)

Назначенная приказом (распоряжением) от « ____ » _____ 20 ____ г. № _____
составила настоящий акт о том, что за период с « ____ » _____ 20 ____ г.
по « ____ » _____ 20 ____ г. была проведена инвентаризация

(нефинансовые активы, финансовые активы, расчеты)

Находящиеся на ответственном хранении у _____
(должность, фамилия, инициалы)

На основании инвентаризационных описей (сличительных ведомостей)

№ _____ от _____ 200 ____ г.

№ _____ от _____ 200 ____ г.

№ _____ от _____ 200 ____ г.

Установлено

следующее: _____

Ведомость расхождений по результатам инвентаризации № _____ 20 ____ г.
на _____ листах прилагается (при наличии расхождений)

Председатель комиссии _____
(должность, фамилия, инициалы)

Члены комиссии _____
(должность, фамилия, инициалы)

(должность, фамилия, инициалы)

(должность, фамилия, инициалы)

Составляется комиссией, назначенной приказом (распоряжением) руководителя учреждения.

Основанием для составления Акта (ф. 0504835) являются инвентаризационные описи (сличительные ведомости).

Акт (ф. 0504835) подписывается членами комиссии и утверждается руководителем учреждения.

При выявлении по результатам инвентаризации расхождений к Акту (ф. 0504835) прилагается Ведомость расхождений по результатам инвентаризации (ф. 0504092).

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ИСТОЧНИКИ ИНФОРМАЦИИ

1. Федеральный закон Российской Федерации от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ в ред. от 25.11.2013 г. «Об обращении лекарственных средств»
2. Статья 58.1. Предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения (введена Федеральным законом от 25.12.2012 № 262-ФЗ)
3. Статьи: 13 часть 1, 33 часть 1 Федеральный закон Российской Федерации от 8 января 1998 года № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах»
4. Статьи: 1, 4, 21, 25, 27, 31 Приказ Минздрава России от 14 апреля 2015 г. № 193н «Об утверждении порядка оказания паллиативной помощи детям»
5. Приказ Минздрава России от 14 апреля 2015 г. № 187н «Об утверждении порядка оказания паллиативной помощи взрослому населению»
6. Савва Н.Н., Падалкин В.П., Кумирова Э.В. и др. Фармакотерапия персистирующей боли у детей и подростков и ее нормативно-правовое регулирование при оказании паллиативной помощи: учебное пособие. М.: ГБОУ ДПО РМАПО, 2015. 120 с.
7. Ж. Заместитель главного врача, 2015 г., № 3, том 106, с. 121-140; № 4, том 107, с. 102-141.
8. Ж. Главная медицинская сестра, 2015 г. № 4, с. 111-156.
9. Абузарова Г.Р. Диагностика и дифференцированная фармакотерапия хронического болевого синдрома у онкологических больных. Изд. М.: «Гозтар-Медиа», 2015. 240 с.
10. Каприн А.Д., Абузарова Г.Р., Хороненко В.Э. и др. Фармакотерапия хронического болевого синдрома у онкологических пациентов. М.: МНИОИ им. П.А. Герцена-филиал ФГБУ «ФМИЦ им. П.А. Герцена Минздрава России. 2015. 48 с.
11. Формуляр лекарственных средств в паллиативной педиатрии / по ред. Сэтбир Сингх Джессэл и др. / Пер. с английского и редакция рус. версии Э.В. Кумировой. М.: Изд-во «Прспект», 2013. 112 с.
12. Рекомендации ВОЗ по медикаментозному лечению персистирующей боли у детей с соматическими заболеваниями. М.: Практическая медицина, 2014. 208 с.
13. Савва Н.Н., Падалкин В.П., Кумирова Э.В., Николаева Н.М. Фармакотерапия персистирующей боли у детей и подростков и ее нормативно-правовое регулирование в паллиативной помощи. Методические рекомендации. М.: Р.Валент, 2014. 96 с.
14. Информационное письмо Минздрава России от 28 мая 2015 г. № 17-9/10/2-2519 Вопросы организации медицинской помощи пациентам паллиативного профиля.